bCL MIDO

1 Feb. 2000

54 EPO - Munich

10003

COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b) SUBMITTED OR TRANSMITTED IN DOCUMENT PRIORITY

Bescheinigung

unter der Bezeichnung Die BASF Coatings AG in Münster, Westfalen/Deutschland hat eine Patentanmeldung

"gnubnewneV enies eiwos Beschichtungsmittel, Verfahren zu seiner Herstellung "Aus mindestens vier Komponenten bestehendes

am 28. Januar 1999 beim Deutschen Patent- und Markenamt eingereicht.

chen Unterlage dieser Patentanmeldung. Das angeheftete Stück ist eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprüngli-

C 09 D 175/04, B 05 D 7/16 und B 05 D 7/26 der Internationalen Patentklassifikation Die Anmeldung hat im Deutschen Patent- und Markenamt vorläufig die Symbole

erhalten.

München, den 27. Januar 2000

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auffrag

Zitzenzier

Aktenzeichen: 199 04 317 5

Aus mindestens vier Komponenten bestehendes Beschichtungsmittel, Verfahren zu seiner Herstellung sowie seine Verwendung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein aus mindestens vier Komponenten bestehendes Beschichtungsmittel, enthaltend eine Komponente (I), enthaltend mindestens ein reagieren, als Bindemittel (A), eine Komponente (II), enthaltend mindestens ein Polyisocyanat als Vernetzungsmittel (F), und eine Komponente (III), welche Wasser enthält. Außerdem betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur Herstellung dieser Beschichtungsmittel sowie die Verwendung der Beschichtungsmittel in der Autoserienlackierung, der Reparaturlackierung sowie für die Beschichtungsmittel in der fen sowie als Decklacke oder Füller.

Beschichtungsmittel der eingangs genannten Art, worin die Komponente (III) keine Bindemittel (A) enthält, sind aus der Patentschrift US-A-5,466,745 bekannt. Sie dienen u.a. der Herstellung von Klarlacken. Deren Oberflächen können aber noch nicht alle Qualitätsanforderungen erfüllen, weil sie Nadelstiche (pinholes) und Blasen (blisters) aufweisen.

Beschichtungsmittel der eingangs genannten Art, worin die Komponente (III) gelöste oder dispergierte Bindemittel (A) enthält, sind aus den deutschen Patentschriften DE-A-195 42 vergleichsweise geringe Oberflächenprobleme, wie Kocher oder Strukturen, sowie hinsichtlich des Glanzes, der Auspannung, der Spritzsicherheit, der Fülle, der Witterungsbeständigkeit und anderer wichtiger technologische Eigenschaften ein gutes... Eigenschaftsprofil auf.

Die stetig strenger werdenden Anforderungen des Marktes machen es indes notwendig, daß diese bekannten Beschichtungsmittel in ihrer Homogenität, ihrer Standsicherheit, ihrer Handhabung und ihrer Kochergrenzen noch weiter verbessert werden. Außerdem soll der Lösemittelgehalt noch weiter abgesenkt werden, als dies bislang möglich war. Des weiteren

20

ST

ς

52

sollen die resultierenden Beschichtungen eine noch höhere Benzingbeständigkeit und einen noch geringeren Grauschleier aufweisen.

Diese bekannten Beschichtungsmittel bzw. deren Komponente (III) enthalten in Wasser gelöste oder dispergierte Bindemittel, welche im gelösten oder dispergierten Zustand, insbesondere bei längerer Lagerung, von Mikroorganismen befallen und zerstört werden, wodurch die betreffende Komponente (III) der Beschichtungsmittel unbrauchbar wird und entsorgt werden muß, was sowohl in technischer als auch in wirtschaftlicher Hinsicht ein schwerwiegender Nachteil ist.

Vird die befallene Komponente (III) dennoch verwendet, liefert sie Beschichtungen, insbesondere in der Ansbesondere in der

Automobilindustrie, nicht mehr entsprechen.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, ein neues Beschichtungsmittel zu finden, welches die vorstehend geschilderten Nachteile nicht mehr länger aufweist, sondern in erheblich geringerem Ausmaß oder gar nicht mehr von Mikroorganismen befallen wird und daher eine höhere Lagerstabilität der betreffenden Komponente aufweist, wobei die vorteilhaften Eigenschaften der bekannten Beschichtungsmittel zumindest erhalten bleiben, wenn nicht gar weiter verbessert werden sollen.

Demgemäß wurde das neue, aus mindestens vier Komponenten bestehende. Beschichtungsmittel gefunden, welches

cine Komponente, enthaltend mindestens ein oligomeres oder polymeres Harz mit funktionellen Gruppen, die mit Isocyanatgruppen reagieren, als Bindemittel (A),

(II) eine Komponente, enthaltend mindestens ein Polyisocyanat als Vernetzungsmittel

(H)

20

SI

ς

- gelösten oder dispergierten Acrylatcopolymerisaten (A) ist, und eine Komponente, welche Wasser enthält und im wesentlichen frei von hierin (III)
- dispergierbares, feinteiliges, festes Bindemittel (A) enthält, S eine feinteilige, feste Komponente, welche mindestens ein wasserlösliches oder (VI)

enthält.

ezeichnet. Beschichtungsmittel der Kürze halber als "erfindungsgemäßes Beschichtungsmittel" Im folgenden wird das neue, aus mindestens vier Komponenten bestehende

Decklacke oder Füller. Autoserienlackierung, der Reparaturlackierung und der Beschichtung von Kunststoffen als Verwendung deren Sowie Beschichtungsmittel erfindungsgemäßen der Die vorliegende Erfindung betrifft außerdem ein Verfahren zur Herstellung der

der Spritzsicherheit und des Verlaufs sowie der Witgeringeren Kocherneigung, Eigenschaftsprofil aus, das insbesondere hinsichtlich des Glanzes, der Fülle, der Die erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel zeichnen sich überraschenderweise durch ein

terungsbeständigkeit gegenüber dem Stand der Technik verbessert ist.

Eigenschaften in Mitleidenschaft gezogen werden. Desweiteren kann sie als feinteiliger (IV) besonders lange gelagert werden kann, ohne daß sie ihre anwendungstechnischen besondere Vorteil der erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel darin, daß die Komponente anwendungstechnischen Eigenschaften nicht spürbar schädigt. Zum anderen liegt der petallen Mikroorganismen UΟΛ Ausmaß ipre der 'pıım einem Acrylatcopolymerisaten (A), so daß sie auch bei längerer Lagerung nicht mehr oder nur daß die Komponente (III) im wesentlichen frei ist von gelösten oder dispergierten Der besondere Vorteil des erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel liegt zum einen darin,

52

02

ST

Festkörper besonders einfach und leicht dem Beschichtungsmittel, insbesondere der Komponente (III), zudosiert werden.

Es ist außerdem überraschend, daß die erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel aus den mindestens vier Komponenten durch einfaches Mischen hergestellt werden können, ohne daß aufwendige Apparaturen zum Mischen bzw. Dispergieren erforderlich sind, wie sie beispielsweise in der deutschen Patentschrift DE-A-195 10 651 beschrieben werden. Die erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel eignen sich daher insbesondere auch für den Bereich der Autoreparaturlackierung, da sie vom Lackierer direkt vor ihrer Applikation durch einfaches Mischen der Komponenten hergestellt und bei niedrigen Temperaturen uusgehärtet werden können.

Vorteilhaft ist außerdem, daß die aus den mindestens vier Komponenten hergestellten, erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel nur einen geringen Gehalt an flüchtigen Organischen Lösemitteln aufweisen, obwohl die Beschichtungsmittel unter Verwendung organisch gelöster bzw. dispergierter Bindemittel und Vernetzer hergestellt werden.

Darüber hinaus gewährleisten die erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel eine hohe Variabilität, da nicht nur für wäßrige Beschichtungsmittel empfohlene Vernetzungsmittel, Pigmente und Additive, sondern auch solche, die in konventionellen Systemen verwendet werden, eingesetzt werden können.

Schließlich zeichnen sich die erfindungsgemäßen Komponenten der erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel durch eine sehr gute Lagerstabilität aus, die der von konventionellen Beschichtungsmitteln entspricht.

Der erfindungswesentliche Bestandteil des erfindungsgemäßen Beschichtungsmittels ist seine feinteilige, feste Komponente (IV), welche mindestens ein wasserlösliches oder dispergierbares, feinteiliges, festes Bindemittel (A) enthält.

đ

52

02

SI

Die erfindungsgemäß zu verwendenden feinteiligen, festen Bindemittel (A) sind oligomere oder polymere Harze mit funktionellen Gruppen, die mit Isocyanatgruppen reagieren.

Beispiele geeigneter erfindungsgemäß zu verwendender funktioneller Gruppen, die mit Isocyanatgruppen reagieren, sind Epoxy-, Amino-, Thio- und/oder Hydroxylgruppen, von denen die Hydroxylgruppen besonders vorteilhaft sind und daher erfindungsgemäß besonders bevorzugt werden.

Somit handelt es sich bei den erfindungsgemäß bevorzugten feinteiligen, festen Bindemitteln (A) um hydroxylgruppenhaltige oligomere oder polymere Harze.

Beispiele geeigneter erfindungsgemäß bevorzugter feinteiliger, fester Bindemittel (A) sind hydroxylgruppenhaltige lineare und/oder verzweigte und/oder blockartig, kammartig und/oder statistisch aufgebaute Poly(meth)acrylate oder Acrylatcopolymerisate, Polyester, Polyurethane, acrylierte Polyurethane, acrylierte Polyester, Polylatetone, Polyvarbonate, Polyhamstoffe, von denen die Acrylatcopolymerisate, die Polyester, die Polyvarphamstoffe, von denen die Acrylatcopolymerisate, die Polyester, die Polyurethane, die Polyether und die Epoxidharz-Amin-Addukte besonders vorteilhaft sind und deshalb besonders bevorzugt verwendet werden.

Hinsichtlich der Herstellbarkeit, der Handhabung und der besonders vorteilhaften Eigenschaften der hiermit hergestellten erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel bieten die Actylatcopolymerisate, die Polyester und/oder die Polyurethane, insbesondere aber die Actylatcopolymerisate, ganz besondere Vorteile, weswegen sie erfindungsgemäß ganz besonders bevorzugt verwendet werden.

Neben dem Hydroxylgruppen können die feinteiligen, festen Bindemittel (A) noch andere funktionelle Gruppen wie Acryloyl-, Amid -, Imid -, Carbonat- oder Epoxidgruppen enthalten.

30

52

20

SI

Erfindungsgemäß sind die feinteiligen, festen Bindemittel (A) für sich gesehen in Wasser löslich oder dispergierbar.

9991.10.72

Beispiele geeigneter wasserlöslicher oder –dispergierbarer, feinteiliger, fester Bindemittel (A) enthalten entweder

- (i) funktionelle Gruppen, die durch Neutralisationsmittel und/oder Quaternisierungsmittel in Kationen überführt werden können, und/oder kationische
- funktionelle Gruppen, die durch Neutralisationsmittel in Anionen überführt werden können, und/oder anionische Gruppen
- T5 und/oder

oder

S

- (iii) nichtionische hydrophile Gruppen.
- Beispiele geeigneter erfindungsgemäß zu verwendender funktioneller Gruppen (i), die durch Neutralisationsmittel und/oder Quaternisierungsmittel in Kationen überführt werden können, sind primäre, sekundäre oder tertiäre Aminogruppen, sekundäre Sulfidgruppen oder sekundäre Sulfidgruppen. Sulfidgruppen.
- Beispiele geeigneter erfindungsgemäß zu verwendender kationischer Gruppen (i) sind primäre, sekundäre, tertiäre oder quaternäre Ammoniumgruppen, vorzugsweise quaternäre Ammoniumgruppen, tertiäre Sulfoniumgruppen, insbesondere aber tertiäre Sulfoniumgruppen.

Beispiele geeigneter erfindungsgemäß zu verwendender funktioneller Gruppen (ii), die durch Neutralisationsmittel in Anionen überführt werden können, sind Carbonsäure-, Sulfonsäure- oder Phosphonsäuregruppen, insbesondere Carbonsäuregruppen.

Beispiele geeigneter erfindungsgemäß zu verwendender anionischer Gruppen (ii) sind Carboxylat-, Sulfonat- oder Phosphonatgruppen, insbesondere Carboxylatgruppen.

Beispiele geeigneter erfindungsgemäß zu verwendender nichtionischer hydrophiler Gruppen (iii) sind Polyethergrupppen, insbesondere Poly(alkylenether)gruppen.

Hinsichtlich der Herstellbarkeit, der Handhabung und der besonders vorteilhaften Eigenschaften der hiermit hergestellten erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel bieten die feinteiligen, festen Bindemittel (A), welche die anionenbildenden Gruppen und/oder Anionen (ii), insbesondere die Carbonsäure- und/oder die Carboxylatgruppen enthalten, ganz besondere Vorteile, weswegen sie erfindungsgemäß ganz besonders bevorzugt

Beispiele ganz besonders bevorzugter erfindungsgemäß zu verwendender feinteiliger, fester Bindemittel (A) der letztgenannten Art sind

die nachstehend beschriebenen, Hydroxylgruppen und Carbonsäure- und/oder Carboxlylatgruppen enthaltende Acrylatcopolymerisate (A1) mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn zwischen 1.000 und 30.000 Dalton, einer Anlenmittleren Molekulargewicht Mn zwischen 1.000 und 30.000 Dalton, einer Zahl von 40 bis 200 mg KOH/g und einer Säurezahl von 5 bis 150 mg KOH/g,

(A2) die nachstehend bei der Komponente (I) beschriebenen, Hydroxylgruppen und Carbonsäure- und/oder Carboxlylatgruppen enthaltende Polyesterharze (A2) mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn zwischen 1.000 und 30.000 Dalton, einer OH-Zahl von 30 bis 250 mg KOH/g und einer Säurezahl von 5 bis 150 mg KOH/g und/oder

3 Ο

52

20

SI

(IA)

verwendet werden.

(A3) die nachstehend bei der Komponente (I) beschriebenen, Hydroxylgruppen und Carbonsäure- und/oder Carboxlylatgruppen enthaltende Polyurethanharze (A3) mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn zwischen 1.000 und 30.000 Dalton, einer OH-Zahl von 20 bis 200 mg KOH/g und einer Säurezahl von 5 bis 150 mg KOH/g.

Wegen ihrer vergleichsweise einfachen Herstellung, ihrer bequemen Handhabung, ihres vorteilhaften Eigenschaftsprofils und den besonderen Vorteilen der hiermit hergestellten erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel werden die feinteiligen, festen Acrylatcopolymerisate (A1) ganz besonders bevorzugt verwendet. Überdies zeigt es sich in rielen Fällen, daß allein schon durch die Verwendung der Acrylatcopolymerisate (A1) in feinteiliger, fester Form die Probleme des Befalls durch Mikroorganismen weitgehend und in vielen Fällen sogar völlig gelöst werden können.

Als feinteilige, feste Acrylatcopolymerisate (A1) sind alle Acrylatcopolymerisate mit den angegebenen OH-Zahlen, Säurezahlen, Molekulargewichten und Viskositäten geeignet.

Insbesondere werden feinteilige, feste Acrylatcopolymerisate (A1) verwendet, die erhältlich sind in Gegenwart mindestens eines Polymerisationsinitiators durch von Polymerisation in Lösemittel oder einem Lösemittelgemisch, durch Emulsionspolymerisation oder Fällungspolymerisation in Wasser Von

al) einem von (a2), (a3), (a4), (a5) und (a6) verschiedenen, mit (a2), (a3), (a4), (a5) al) einem von (a2), (a4), (a5) und (a6) verschiedenen, mit (a2), (a3), (a4), (a5) al (a6) copolymerisierbaren, im wesentlichen säuregruppenfreien (Meth)acrylsäureester oder einem Gemisch aus solchen Monomeren,

einem mit (a1), (a3), (a4), (a5) und (a6) copolymerisierbaren, von (a5) verschiedenen, ethylenisch ungesättigten Monomer, das mindestens eine Hydroxylgruppe pro Molekül trägt und im wesentlichen säuregruppenfrei ist, oder einem Gemisch aus solchen Monomeren,

30

SI

S

einem mindestens eine Säuregruppe, die in die entsprechende Säuresniongruppe überführbar ist, pro Molekül tragenden, mit (al), (al), (al), (al) und (al) copolymerisierbaren, ethylenisch ungesättigten Monomer oder einem Gemisch aus solchen Monomeren und

a4) gegebenenfalls einem oder mehreren Vinylestern von in alpha-Stellung verzweigten Monocarbonsäuren mit 5 bis 18 C-Atomen je Molekül und/oder

gegebenenfalls mindestens einem Umsetzungsprodukt aus Acrylsäure und/oder Methacrylsäure mit dem Glycidylester einer in alpha-Stellung verzweigten Monocatonsäure mit 5 bis 18 C-Atomen je Molekül oder anstelle des die dann während oder nach der Polymerisationsreaktion mit dem Glycidylester einer in alpha-Stellung verzweigten Monocatonsäure mit 5 bis 18 C-Atomen je Molekül umgesetzt wird,

a6) gegebenenfalls einem mit (a1), (a2), (a3), (a4), und (a5) copolymerisierbaren, von (a1), (a2), (a4) und (a5) verschiedenen, im wesentlichen säuregruppenfreien, ethylenisch ungesättigten Monomer oder einem Gemisch aus solchen Monomeren,

wobei (a1), (a2), (a3), (a4), (a5) und (a6) in Art und Menge so ausgewählt werden, daß das Polyacrylatharz (A1) die gewünschte OH-Zahl, Säurezahl und das gewünschte Molekulargewicht aufweist.

Zur Herstellung der feinteiligen, festen Acrylatcopolymerisate (AI) kann als Komponente (aI) jeder mit (a2), (a3), (a4), (a5) und (a6) copolymerisierbare (Meth)Acrylsäurealkyl-oder -cycloalkylester mit bis zu 20 Kohlenstoffatomen im Alkylrest, insbesondere Methyl-, Ethyl-, Propyl-, n-Butyl-, sec.-Butyl-, tert.-Butyl-, Hexyl-, Ethylhexyl-, Stearyl- und Laurylacrylat oder –methacrylat; cycloaliphatische (Meth)acrylsäureester, insbesondere Cyclohexyl-, Isobornyl-, Dicyclopentadienyl-, Octahydro-4,7-methano-1H-inden-methanol-

57

20

SI

S

92)

oder tert.-Butylcyclohexyl(meth)acrylat; (Meth)Acrylsäureoxaalkylester oder - oder tert.-Butylcyclohexyl(meth)acrylat und Methoxyoligoglykol(meth)acrylat und Methoxyoligoglykol(meth)acrylat und Methoxyoligoglykol(meth)acrylat und/oder mit einem Molekulargewicht Mn von vorzugsweise 550; oder andere ethoxylierte und/oder propoxylierte hydroxylgruppenfreie (Meth)acrylsäurederivate; verwendet werden. Diese können in untergeordneten Mengen höherfunktionelle (Meth)Acrylsäurealkyl- oder – cycloalkylester wie Ethylengylkol-, Propylenglykol-, Diethylenglykol-, Diptopylenglykol-, Butylenglykol-, Pentan-1,5-diol-, Hexan-1,6-diol-di(meth)acrylat; dimethanol- oder Cyclohexan-1,2-, -1,3- oder -1,4-diol-di(meth)acrylat;

Trimethylolpropan-di- oder –tri(meth)acrylat; oder Pentaerythrit-di-, -tri- oder – tetra(meth)acrylat; enthalten. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung sind hierbei unter ntergeordneten Mengen an höherfunktionellen Monomeren solche Mengen zu verstehen, welche nicht zur Vernetzung oder Gelierung der Polyacrylatharze führen.

triallylether; verwendet werden. Hinsichtlich dieser höherfunktionellen Monomeren (a2) Trimethylolpropanmono- oder diallylether oder Pentaerythritmono-, -dioder -Polyole Allylalkohol Mie Alkohole ungesättigte oder olefinisch Mie cyclischen Estern, wie z.B. epsilon-Caprolacton und diesen Hydroxyalkylestern; oder monomaleinat, -monofumarat oder -monoitaconat; oder Umsetzungsprodukte Methylpropandiolmonoacrylat, -monomethacrylat, -monoethacrylat, -monocrotonat, -Octahydro-4,7-methano-1 H-inden-dimethanol-Bis(hydroxymethyl)cyclohexan-, oder -ethacrylat, -p'I oder -itaconat; -fumarat -maleinat, -crotonat, methacrylat, 3-Hydroxypropyl-, Hydroxypropyl-, 4-Hydroxybutylacrylat, 3-Hydroxybutyl-, Hydroxyalkylgruppe bis zu 20 Kohlenstoffatome enthält, wie 2-Hydroxyethyl-, Ethacrylsäure, Crotonsäure, Maleinsäure, Furnarsäure oder Itaconsäure, in denen die erhältlich sind, insbesondere Hydroxyalkylester der Acrylsäure, Methacrylsäure, mit der Säure verestert ist, oder durch Umsetzung der Säure mit einem Alkylenoxid ethylenisch ungesättigten Carbonsäure, welche sich von einem Alkylenglykol ableiten, der Hydroxyalkylester der Acrylsäure, Methacrylsäure oder einer anderen alpha, beta-Hydroxylgruppe pro Molekül tragen und im wesentlichen säuregruppentrei sind, wie und von (a5) verschiedene, ethylenisch ungesättigte Monomere, die mindestens eine Als Komponente (a2) können mit (a1), (a2), (a3), (a4), (a5) und (a6) copolymerisierbare

52

07

SI

ς

gilt das für die höherfunktionellen Monomeren (al) Gesagte sinngemäß. Der Anteil an Trimethylolpropanmonoallylether beträgt üblicherweise 2 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung des Polyacrylatharzes eingesetzten Monomeren (al) bis der zur Herstellung des Polyacrylatharzes eingesetzten Monomeren, Trimethylolpropanmonoallylether zum fertigen Polyacrylatharz zuzusetzen. Die olefinisch ungesättigten Polyole, wie insbesondere Trimethylolpropanmonoallylether, können als alleinige hydroxylgruppenhaltige Monomere, insbesondere aber anteilsmäßig in Kombination mit anderen der genannten hydroxylgruppenhaltigen Monomeren, eingesetzt Kombination mit anderen der genannten hydroxylgruppenhaltigen Monomeren, eingesetzt

werden.

Als Komponente (a3) kann jedes mindestens eine Säuregruppe, vorzugsweise eine Carboxylgruppe, pro Molekül tragende, mit (a1), (a2), (a4), (a5) und (a6) copolymenisierbare, ethylenisch ungesättigte Monomer oder ein Gemisch aus solchen Monomeren Methacrylsäure eingesetzt. Es können aber auch andere ethylenisch ungesättigte Carbonsäuren mit bis zu 6 C-Atomen im Molekül verwendet werden. Beispiele füt solche Säuren sind Ethacrylsäure, Crotonsäure, Maleinsäure, Fumarsäure und Itaconsäure. Weiterhin können ethylenisch ungesättigte Sulfon- oder Phosphonsäuren, bzw. deren Teilester, als Komponente (a3) verwendet werden. Als Komponente (a3) kommen desweiteren Maleinsäuremono(meth)acryloyloxyethylester, Bernsteinsäuremono (meth)acryloyloxyethylester und Phthalsäuremono (meth)acryloyloxyethylester und Phthalsäuremono (meth)acryloyloxyethylester in

Als Komponente (a4) werden ein oder mehrere Vinylester von in alpha-Stellung verzweigten Monocarbonsäuren mit 5 bis 18 C-Atomen im Molekül eingesetzt. Die Ameisensäure oder Kohlenmonoxid und Wasser mit Olefinen in Anwesenheit eines flüssigen, stark sauren Katalysators; die Olefine können Crack-Produkte von paraffinischen Kohlenwasserstoffen, wie Mineralölfraktionen, sein und können sowohl verzweigte wie geradkettige acyclische und/oder cyclosliphatische Olefine enthalten. Bei der Umsetzung

52

20

SI

ς

Betracht.

- Vinylester von gesättigten aliphatischen Monocarbonsäuren mit 9 bis 11 C-Atomen, die Acetylen reagieren läßt. Besonders bevorzugt werden - wegen der guten Verfügbarkeit an sich bekannte Weise aus den Säuren hergestellt werden, z.B. indem man die Säure mit Propylentrimer, Propylentetramer und Diisobutylen. Die Vinylester können aber auch auf quaternären Kohlenstoffatom sitzen. Andere olefinische Ausgangsstoffe sind z.B. Gemisch aus Carbonsäuren, bei denen die Carboxylgruppen vorwiegend an einem solcher Olefine mit Ameisensäure bzw. mit Kohlenmonoxid und Wasser entsteht ein

Handel erhältlich. Versaticsäure eingesetzt. Dieser Glycidylester ist unter dem Namen "Cardura E10" im Umsetzungsprodukt von Acryl- und/oder Methacrylsäure mit dem Glycidylester der Komponente als Bevorzugt wird Polymerisationsreaktion erfolgen. qas vorher, uscy oder während kann alpha-Kohlenstoffatom tertiären der der Actyl- oder Methactylsäure mit dem Glycidylester einer Carbonsäure mit einem Monocarbonsäuren sind unter dem Handelsnamen "Cardura" erhältlich. Die Umsetzung säure mit 5 bis 18 C-Atomen je Molekül eingesetzt. Glycidylester stark verzweigter Methacrylsäure mit dem Glycidylester einer in alpha-Stellung verzweigten Monocarbon-Als Komponente (a5) wird das Umsetzungsprodukt aus Acrylsäure und/oder

ethylenisch ungesättigten Monomere oder Gemische aus solchen Monomeren verwendet von (a1), (a2), (a3) und (a4) verschiedenen, im wesentlichen säuregruppenfreien Als Komponente (a6) können alle mit (a1), (a2), (a3), (a4) und (a5) copolymerisierbaren,

Norbonen, nuq\oqer Cylopentadien Isopren, Butadien, Cyclopenten, Olefine wie Ethylen, Propylen, But-1-en, Pent-1-en, Hex-1-en, Cyclohexen,

52

20

SI

ς

Dicyclopentadien;

werden. Als Komponente (a6) kommmen

am alpha-C-Atom verzweigt sind, eingesetzt.

6661.10.72

Cyclohexyl- und/oder N,N-Cyclohexyl-methyl-(meth)acrylsäureamu; N-Ethyl-, N,N-Diethyl-, N-Propyl-, N,N-Dipropyl, N-Butyl-, N,N-Dibutyl-, N-(Meth)Acrylsäureamide wie (Meth)Acrylsäureamid, N-Methyl -, N,N-Dimethyl-,

Methacrylsäure, Ethacrylsäure, Crotonsäure, Maleinsäure, Fumarsäure und/oder Epoxidgruppen enthaltende Monomere wie der Glycidylester der Acrylsäure,

vinylaromatische Kohlenwasserstoffe, wie Styrol, alpha-Alkylstyrole, insbesondere

alpha-Methylstyrol, und/oder Vinyltoluol;

Nitrile wie Acrylnitril und/oder Methacrylnitril;

nuq\oqer Vinylpivalat Vinylbutyrat, Vinylester qeı 2-Methyl-2der und/oder Vinylcyclohexylether; Vinylester wie Vinylacetat, Vinylpropionat, Isopropylvinylether, n-Butylvinylether, Isobutylvinylether Propylvinylether, Vinylidendifluorid; N-Vinylpyrrolidon; Vinylether wie Ethylvinylether, Vinylverbindungen wie Vinylchlorid, Vinylfluorid, Vinylidendichlorid,

ethylheptansäure; und/oder

Itaconsäure;

bis 7, der EP-B-0358153 auf den Seiten 3 bis 6, in der US-A 4,754,014 in den in der DE-A-38 07 571 auf den Seiten 5 bis 7, der DE-A 37 06 095 in den Spalten 3 bis 1,5, ethylenisch ungesättigte Doppelbindungen pro Molekül aufweisen, wie sie 2.0 1guzrovad, 2,2 sid 2,0 lattiel mi bin 000.7 sid 000.8 arabetesid bin 000.01 1.000 bis 40.000, beyorzugt von 2.000 bis 20.000, besonders beyorzugt 2.500 bis Polysiloxanmakromonomere, die ein zahlenmittleres Molekulargewicht Mn von

durch Umsetzung hydroxyfunktioneller Silane mit Epichlorhydrin beschrieben sind, oder Acryloxysilan-enthaltende Vinylmonomere, herstellbar sind Patentanmeldung WO 92/22615 auf Seite 12, Zeile 18, bis Seite 18, Zeile 10, Spalten 5 bis 9, in der DE-A 44 21 823 oder in der der internationalen

SZ

50

SI

ς

anschließender Umsetzung des Reaktionsproduktes mit Methacrylsäure und/oder Hydroxyalkylestern der (Meth)acrylsäure;

in Betracht.

52

20

ST

ς

Vorzugsweise werden vinylaromatische Kohlenwasserstoffe eingesetzt.

Beschichtungen. Polysiloxanmakromonomerer führt zu einer Verbesserung des Slips der erfindungsgemäßen Verwendung betragen. Monomeren, nətztəsəgniə derartiger Die (IA)Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung des Copolymensats veniger als 5 Gew.-%, devorzugt 0,05 bis 2,5 Gew.-%, desonders devorzugt 0,05 bis 0,8 Polysiloxanmakromonomeren (a6) zur Modifizierung der Acrylatcopolymerisate (A1) Menge əib llos Hierbei verwenden. (36) Monomeren oger der Es ist von Vorteil, die Polysiloxanmakromonomeren (a6) zusammen mit anderen

Die Art und Menge der Komponenten (a1) bis (a6) wird so ausgewählt, daß das feinteilige, feste Acrylatcopolymerisat (A1) die gewünschte OH-Zahl, Säurezahl und Glasübergangstemperatur aufweist. Besonders bevorzugt eingesetzte feinteilige, feste Acrylatcopolymerisate (A1) werden erhalten durch Polymerisation von

- (a1) 20 bis 60 Gew.-%, bevorzugt 30 bis 50 Gew.-%, der Komponente (a1),
- (a2) 10 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 15 bis 40 Gew.-%, der Komponente (a2),
- (a3). I bis 15 Gew.-%, bevorzugt 1 bis 8 Gew.-%, der Komponente (a3),
- (a4) 0 bis 25 Gew.-%, bevorzugt 5 bis 15 Gew.-%, der Komponente (a4),
- 30 (a5) obis 25 Gew.-%, bevorzugt 5 bis 15 Gew.-%, der Komponente (a5) und

(a6) 0 bis 30 Gew.-%, bevorzugt 10 bis 20 Gew.-%, der Komponente (a6),

wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten (a1) bis (a6) jeweils 100 Gew.-% beträgt.

Die erfindungsgemäß zu verwendenden wasserlöslichen oder –dispergierbaren, feinteiligen, festen Bindemittel (A) können einzeln oder als Gemisch vorliegen.

Wenn Sie im Gemisch verwendet werden sollen, ist darauf zu achten, daß keine feinteiligen, festen Bindemitteln (A), welche funktionelle Gruppen (i) enthalten, kombiniert werden, weil dies zur Bildung unlöslicher Elektrolytkomplexe führen kann.

Darüber hinaus können die feinteiligen, festen Bindemittel (A) noch Bindemittel (A) ach benche sich enthalten, welche als solche nicht in Wasser löslich oder dispergierbar sind, welche sich aber in der Gegenwart der wasserlöslichen oder dispergieren Bindemittel (A) in Wasser Beispiele geeigneter nicht wasserlöslicher oder –dispergierbarer Bindemittel (A) entstammen den vorstehend beschriebenen Oligomer- und/oder Polymerklassen, nur daß sie keine oder nur so wenige hydrophile funktionelle Gruppen (i), (ii) oder (iii) enthalten, daß keine Wasserlöslichkeit oder –dispergierbarkeit resultiert.

Wenn bei der Herstellung der erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel die Vermischung der Komponenten (I), (II) und (IV) durch manuelles Rühren erfogen soll, ist es für das erfindungsgemäße Beschichtungsmittel von Vorteil, wenn die feinteiligen, festen Bindemittel (A) so ausgewählt werden, daß ihre 50 %ige Lösung in Ethoxyethylpropionat bei 23° C eine Viskosität von \leq 10 dPas aufweist. Sofern eine maschinelle Vermischung erfolgen soll, können höherviskose Bindemittel (A) verwendet werden, deren 50 %ige Lösung in Ethoxyethylpropionat bei 23° C eine Viskosität von \leq 100 dPas aufweist. Die Viskosität wird nach oben lediglich durch die Viskosität von \leq 100 dPas aufweist. Die Viskosität wird nach oben lediglich durch die

52

20

SI

ς

Leistungsfähigkeit der Mischaggregate begrenzt.

Die Teilchengröße der feinteiligen, festen Bindemittel (A) ist nicht kritisch. Wesentlich ist, daß die Teilchengröße nicht so klein eingestellt wird, daß die Partikel nicht zum Agglomerieren neigen und/oder lungengängig werden, oder so groß, daß die Wiederauflösung oder die Redispergierung be- oder verhindert wird. Erfindungsgemäß sind Teilchengrößen von 5 bis 500 µm von Vorteil.

Die Herstellung der feinteiligen, festen Bindemittel (A) weist keine methodischen Besonderheiten auf, sondern erfolgt nach den üblichen und bekannten Methoden der Fällungspolymerisation und Trocknen der resultierenden Bindemittel (A) mit Hilfe üblicher und bekannter Verfahren und Vorrichtungen und unter Bedingungen, welche die Bildung feinteiliger, fester Produkte sicherstellt. Beispiele geeigneter Trocknungsmethoden sind die Sprühtrocknung, die Gefriertrocknung, die Ausfällung aus der Lösung, der Emulsion oder der Suspension.

In vielen Fällen ist es von Vorteil, die Bindemittel (A) nach ihrer Herstellung durch Zugabe wäßriger Medien, welche gegebenenfalls mindestens eines der nachstehend beschriebenen Neutralisationsmittel (D) enthalten, in eine Sekundärdispersion zu überführen, welche dann getrocknet wird.

Bei der Polymerisation in Lösung werden Lösemittel verwendet, welche die Trocknung nicht behindern, sondern sich leicht aus den Bindemitteln (A) entfernen lassen. Vorzugsweise werden Lösemittel mit einem vergleichsweise hohem Dampfdruck verwendet. Gleiches gilt für die Cosolventien, welche gegebenenfalls bei der Emulsions-, der Suspensions- oder der Fällungspolymerisation oder zur Herstellung der der

Für die Herstellung der erfindungsgemäß bevorzugt verwendeten Acrylatcopolymerisate

Sekundärdispersionen verwendet werden, oder die Nichtlösemittel, welche für das

(A1) werden vorteilhafterweise Polymerisationsinitiatoren eingesetzt.

Auställen verwendet werden.

3.0

52

50

SI

S

das Gesamtgewicht der Monomeren, eingesetzt. einer Menge von 1 bis 25 Gew.-%, besonders bevorzugt von 2 bis 10 Gew.-%, bezogen auf isobutyronitril und tert.-Butylperbenzoat genannt. Die Initiatoren werden bevorzugt in wie z.B. tert.-Butylperoxyethylhexanoat, Benzoylperoxid, Di-tert.-Amylperoxid, Azobis-Beispiele geeigneter Polymerisationsinitiatoren sind freie Radikale bildende Initiatoren,

Ethoxyethylpropionat und Isopropoxypropanol eingesetzt. vorzugsweise 110 bis 180°C, durchgeführt. Bevorzugt werden als Lösemittel Die Polymerisation wird zweckmäßigerweise bei einer Temperatur von 80 bis 200°C,

eingesetzt, die erhältlich sind, indem Acrylatcopolymerisate (A1) Verarbeitbarkeit aufweisen. Bevorzugt werden daher hergestellt, da so die resultierenden erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel eine bessere sevorzugt wird das Acrylatcopolymerisat (A1) nach einem Zweistufenverfahren

ein Gemisch aus (a1), (a2), (a4), (a5) und (a6) oder ein Gemisch aus Teilen der . I

und/oder in einem der vorstehend genannten Reaktivverdünner polymerisiert wird, Komponenten (a1), (a2), (a4), (a5) und (a6) in einem organischen Lösemittel

und weiter polymensiert wird und vorhandene Rest der Komponenten (a1), (a2), (a4), (a5) und (a6) zugegeben werden (a6) bestehenden Gemisches zugegeben worden sind, (a3) und der gegebenenfalls nachdem mindestens 60 Gew.-% des aus (a1), (a2), (a4), (a5) und gegebenenfalls

zumindest teilweise neutralisiert wird, d.h. die Säuregruppen in die entsprechende nach Beendigung der Polymerisation das erhaltene Polyacrylatharz gegebenenfalls ٤. 52

Säureaniongruppen überführt werden.

zuzudosieren. Außerdem können auch die Komponenten (a4) und/oder (a5) nur teilweise zumindest einem Teil des Lösemittels vorzulegen und die restlichen Komponenten Daneben ist es aber auch möglich, die Komponenten (a4) und/oder (a5) zusammen mit

20

SI

ς

.2

zusammen mit zumindest einem Teil des Lösemittels in die Vorlage gegeben werden und der Rest dieser Komponenten wie oben beschrieben zugegeben werden. Bevorzugt werden beispielsweise mindestens 20 Gew.-% des Lösemittels und ca. 10 Gew.-% der Komponente (a4) und (a5) sowie gegebenenfalls Teilen der Komponenten (a1) und (a6) vorgelegt.

Bevorzugt ist außerdem die Herstellung der Acrylatcopolymerisate (A1) durch ein Zweistusenverfahren, bei dem die erste Stufe 1 bis 8 Stunden, vorzugsweise 1,5 bis 4 Stunden, dauert und die Zugabe der Mischung aus (a3) und (a6) innerhalb von 20 bis vorhandenen Rest der Komponenten (a1), (a2), (a4), (a5), (a4), (a5) und (a6) innerhalb von 20 bis er Zugabe der Mischung aus (a3) und dem gegebenenfalls vorhandenen Rest der Komponenten (a1), (a2), (a4), (a5) und (a6) wird so lange weiterpolymerisiert, bis alle eingesetzten Monomeren im wesentlichen vollständig umgesetzt worden sind. Hierbei kann sich die zweite Stufe unmittelbar der ersten anschließen. Indes kann mit der zweiten Stufe erst nach einer gewissen Zeit, beispeilsweise nach 10 min bis 10 Stunden, begonnen werden.

aber auch möglich ist, daß ein geringer Restmonomerengehalt von höchstens bis zu etwa daß vorzugsweise 100 Gew.-% der eingesetzten Monomere umgesetzt worden sind, daß es vollständig umgesetzt worden sind. "Im wesentlichen vollständig umgesetzt" soll bedeuten, Polymerisationstemperatur gehalten, bis alle eingesetzten Monomere im wesentlichen Regel Jange os Stunden) S'I der ni) поср Reaktionsgemisch konstanter Menge pro Zeiteinheit zugegeben. Nach Beendigung der Initiatorzugabe wird Monomeren beendet worden ist, beendet wird. Der Initiator wird vorzugsweise in der Monomeren begonnen und etwa eine halbe Stunde nachdem die Zugabe der Verfahren bevorzugt, bei dem die Initiatorzugabe zum gleichen Zeitpunkt wie die Zugabe allgemeinen ca. 15 Minuten, vor dem Zulauf der Monomeren begonnen wird. Ferner ist ein 30.000 Dalton erhalten wird. Es ist bevorzugt, daß mit dem Initiatorzulauf einige Zeit, im ein Polyacrylatharz (A1) mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn von 1000 bis Die Menge und Zugabegeschwindigkeit des Initiators wird vorzugsweise so gewählt, daß

52

20

SI

ς

AN COMMON YOU'S

0,5 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht der Reaktionsmischung, unumgesetzt zurückbleiben

kann.

Bevorzugt werden die Monomeren zur Herstellung der Acrylatcopolymerisate (A1) bei einem nicht allzu hohen Polymerisationsfestkörper, bevorzugt bei einem Polymerisationsfestkörper von 80 bis 50 Gew.-%, bezogen auf die Comonomeren, polymerisiert und anschließend die Lösemittel teilweise destillativ entfernt, so daß die entstehenden Acrylatcopolymerisatlösungen (A1) einen Festkörpergehalt von bevorzugt 100 bis 60 Gew.-% aufweisen.

Bei der Herstellung der erfindungsgemäß zu verwendenden feinteiligen, festen Bindemittel (A), insbesondere der feinteiligen, festen Acrylatcopolymerisate (AI), werden die auf dem Kunststoffgebiet üblichen und bekannten Methoden der kontinuierlichen oder diskontinuierlichen Copolymerisation unter Normaldruck oder Überdruck in Rührkesseln, Autoklaven, Rohrreaktoren oder Taylorreaktoren angewandt.

Beispiele geeigneter (Co)Polymerisationsverfahren für die Herstellung der Arf, DE-A-28 48 906, DE-A-195 24 182, EP-A-0 554 783, WO 95/27742 oder WO

•

82/02387 beschrieben.

Vorteilhaft sind Taylorreaktoren.

Taylorströmung dienen, sind bekannt. Sie bestehen in wesentlichen aus zwei koaxialen konzentrisch angeordneten Zylindern, von denen der äußere feststehend ist und der innere rotiert. Als Reaktionsraum dient das Volumen, das durch den Spalt der Zylinder gebildet wird. Mit zunehmender Winkelgeschwindigkeit og des Innenzylinders treten einer Reihe unterschiedlicher Strömungsformen auf, die durch eine dimensionslose Kennzahl, die sogenannte Taylor-Zahl Ta, charakterisiert sind. Die Taylor-Zahl ist zusätzlich zur Winkelgeschwindigkeit des Rührers auch noch abhängig von der kinematischen Viskosität

52

20

SI

S

v des Fluids im Spalt und von den geometrischen Parametern, dem äußeren Radius des Innenzylinders r_i, dem inneren Radius des Außenzylinders r_a und der Spaltbreite d, der Differenz beider Radien, gemäß der folgenden Formel:

Ber niedriger Winkelgeschwindigkeit bildet sich die laminare Couette-Strömung, eine einfache Scherströmung, aus. Wird die Rotationsgeschwindigkeit des Innenzylinders weiter erhöht, treten oberhalb eines kritischen Werts abwechselnd entgegengesetzt rotierende kontrarotierende) Wirbel mit Achsen längs der Umfangsrichtung auf. Diese sogenannten Taylor-Wirbel sind rotationssymmetrisch und haben einen Durchmesser, der annähernd so groß ist wie die Spaltbreite. Zwei benachbarte Wirbel bilden ein Wirbelpaar oder eine Wirbelzelle.

ST

20

Dieses Verhalten beruht darauf, daß bei der Rotation des Innenzylinders mit ruhendem Außenzylinder die Fluidpartikel nahe des Innenzylinders einer stärkeren Zentrifugalkraft ausgesetzt sind als diejenigen, die weiter vom inneren Zylinder entfernt sind. Dieser Unterschied der wirkenden Zentrifugalkrafte drängt die Fluidpartikel vom Innen- zum Außenzylinder. Der Zentrifugalkraft wirkt die Viskositätskraft entgegen, da bei der Bewegung der Fluidpartikel die Reibung überwunden werden muß. Nimmt die Rotationsgeschwindigkeit zu, dann nimmt auch die Zentrifugalkraft zu. Die Taylor-Wirbel entstehen, wenn die Zentrifugalkraft größer als die stabilisierende Viskositätskraft wird.

52

Bei der Taylor-Strömung mit einem geringen axialen Strom wandert jedes Wirbelpaar durch den Spalt, wobei nur ein geringer Stoffaustausch zwischen benachbarten Wirbelpaaren auftritt. Die Vermischung inher die Paargrenzen hinaus nur sehr gering ist. Ein Wirbelpaar kann daher als gut durchmischter Rührkessel betrachtet werden. Das Strömungsystem verhält sich somit wie ein ideales Strömungsroht, indem die Wirbelpaare mit konstanter Verweilzeit wie ideale Rührkessel durch den Spalt wandern.

Erfindungsgemäß von Vorteil sind hierbei Taylorreaktoren mit einer äußeren Reaktorwand und einem hierin befindlichen konzentrisch oder exzentrisch angeordneten Rotor, einem Reaktorboden und einem Reaktordeckel, welche zusammen das ringspaltförmige Reaktorvolumen definieren, mindestens einer Vorrichtung zur Zudosierung von Edukten sowie einer Vorrichtung für den Produktablauf, wobei die Reaktorwand und/oder der Rotor geometrisch derart gestaltet ist oder sind, daß auf im wesentlichen der gesamten Reaktorlänge im Reaktorvolumen die Bedingungen für die Taylorströmung erfüllt sind, d.h., daß sich der Ringspalt in Durchflußrichtung verbreitert.

Der weitere wesentliche Bestandteil der erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel ist die Komponente (I). Sie enthält mindestens ein Bindemittel (A) mit funktionellen Gruppen, die mit Isocyanatgruppen reagieren. Als Bindemittel (A) kommen alle vorstehend bei der Komponente (IV) beschriebenen in Betracht.

SI

ς

Werden in der Komponente (I) Bindemittel (A) verwendet, welche als solche nicht wasserlöslich oder -dispergierbar sind, ist dafür Sorge zu tragen, daß über die Komponente (III) und/oder (IV) soviel wasserlösliche oder -dispergierbare Bindemittel (A) in das erfindungsgemäße Beschichtungsmittel eingetragen werden, daß die Bindemittel (A) insgesamt eine stabile Dispersion bilden.

20

Auch in der Komponente (I) werden die vorstehend beschriebenen Acrylatcopolymerisate (A1) sowie die nachstehend beschriebenen Polyesterharze (A2) und/oder Polyurethanharze

52

(A3) besonders beyorzugt verwendet.

Ganz besonders bevorzugt werden die Acrylatcopolymerisate (A1) verwendet, welche in sogenannten Reaktiverdünnern als Lösemittel hergestellt worden sind, die nach der Copolymerisation nicht abgetrennt werden. Diese Reaktiverdünnern nehmen an der Reaktion mit der vernetzenden Komponente (II) teil.

Beispiele geeigneter thermisch vernetzbarer Reaktiverdünner sind verzweigte, cyclische und/oder acyclische C₉-C₁₆-Alkane, die mit mindestens zwei Hydroxylgruppen funktionalisiert sind, vorzugsweise Dialkyloctandiole, insbesondere die stellungsisomeren Diethyloctandiole.

Weitere Beispiele geeigneter thermisch vernetzbarer Reaktiverdünner sind oligomere Polyole, welche aus oligomeren Zwischenprodukten, die durch Metathesereaktionen von acyclischen Monoolefinen und eyclischen Monoolefinen und anschließender Hydrierung erhältlich sind; Beispiele geeigneter cyclischer Monoolefine sind Cyclobuten, Cyclopenten, Cyclohexen, Cycloocten, Cyclohepten, Morbonen oder 7- Oxanorbonen; Beispiele geeigneter acyclischer Monoolefine sind in Kohlenwasserstoffgemischen enthalten, die in der Erdölverarbeitung durch Cracken erhalten werden (C₅-Schnitt); Beispiele geeigneter, erfindungsgemäß zu verwendender oligomerer Polyole weisen eine Hydroxylzahl (OHZ) von 200 bis 450, ein verwendender oligomerer Polyole weisen eine Hydroxylzahl (OHZ) von 200 bis 450, ein zahlenmittleres Molekulargewicht Mn von 400 bis 1000 und ein massenmittleres Mole-

VCH, Weinheim, New York, 1996, beschrieben. C. N. Moorefield und F. Vögtle, "Dendritic Molecules, Concepts, Syntheses, Perspectives", Patentschriften WO 93/17060 oder WO 96/12754 oder in dem Buch von G. R. Newkome, Verbindungen erfolgen. Geeignete Synthesemethoden werden beispielsweise in den den üblichen und bekannten Methoden der Herstellung hyperverzweigter und dendrimer butandiol-(1,4) (Homopentaerythrit). Die Herstellung dieser Reaktivverdünner kann nach Tetrakis(3-hydroxypropyl)methan oder 2,2-Bis-hydroxymethylуудгохуегуу) тегиап, Ditrimethylolethan, Pentaerythrit, Dittimethylolpropan, Tetrakis(2-Diglycerin, Zentralgruppe, UOA abgeleitet tetrafunktionellen Verbindungen einer Weitere Beispiele geeigneter thermisch vernetzbarer Reaktiverdünner sind hyperverzweigte

Weitere Beispiele geeigneter Reaktivverdünner sind Polycarbonatdiole, Polyesterpolyole, Poly(meth)acrylatdiole oder hydroxylgruppenhaltige Polyadditionsprodukte.

52

20

SI

Ethoxyethylpropionat, Isopropoxypropanol oder Methoxypropylacetat genannt. 3-Methyl-3-methoxybutanol sowie Derivate auf Basis von Propylenglykol, .B.s 2-Hydroxypropionsäureethylester oder Trimethylolpropan, nobutylether, Diethylenglykoldiethylether, Diethylenglykolmo-Diethylenglykolmonoethyl-ether, Diethylenglykolmonomethylether, Ethylenglykolmonobutylether, kolmonoethylether, n-Butanol, Methoxybutanol, n-Propanol, Ethylenglykolmonomethylether, Ethylengly-Beispiele geeigneter isocyanatreaktiver Lösemittel sind Butylglykol, 2-Methoxypropanol,

isocyanatreaktiven Lösemittel können auch in der Komponente (III) vorhanden sein. Die genannten Reaktivverdünner, insbesondere die funktionalisierten Alkane, und/oder die

Säurezahlen, Molekulargewichten und Viskositäten geeignet. Als Polyesterharze (A2) sind alle Polyester mit den vorstehend angegebenen OH-Zahlen,

UOΛ Insbesondere werden Polyesterharze (A2) eingesetzt, die erhältlich sind durch Umsetzung SI

Derivaten, gegebenenfalls zusammen mit Monocarbonsäuren, gegebenenfalls sulfonierten Polycarbonsäuren oder deren veresterungsfähigen (Iq

Polyolen, gegebenenfalls zusammen mit Monoolen,

gegebenenfalls weiteren modifizierenden Komponenten und (£q

(p3) reaktionsfähigen Komponente. gegebenenfalls einer mit dem Reaktionsprodukt aus (p1), (p2) und gegebenenfalls (1/d 52

Bevorzugt werden als Komponente (p1) werden aromatische und/oder aliphatische seien aromatische, aliphatische und cycloaliphatische Polycarbonsäuren genannt. Als Beispiele für Polycarbonsäuren, die als Komponente (p1) eingesetzt werden können,

Polycarbonsäuren eingesetzt.

30

20

S

Atomen. Außerdem können auch die Anhydride der obengenannten Säuren eingesetzt mit aliphatischen Alkoholen mit 1 bis 4-C-Atomen oder Hydroxyalkoholen mit 1 bis 4 C-Derivate der obengenannten Polycarbonsäuren, wie z.B. deren ein- oder mehrwertige Ester Gemisch beider Formen eingesetzt werden. Geeignet sind auch die veresterungsfähigen Polycarbonsäuren können sowohl in ihrer cis- als auch in ihrer trans-Form sowie als Cyclohexantetracarbonsäure oder Cyclobutantetracarbonsäure. Die cycloaliphtatischen Endoethylenhexahydrophthalsäure, Camphersäure, Dicarbonsäure, Endomethylentetrahydrophthalsäure, Methylhexahydrophthalsäure, Tricyclodecan-Cyclohexandicarbonsäure, 1,3-Cyclohexandicarbonsäure, 1,4-Cyclohexandicarbonsäure, 4-Hexahydrophthalsäure, Tetrahydrophthalsäure, Pyromellithsäure, 1,2-Glutarsäure, Acelainsäure, Sebacinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Trimellithsäure, Terrabromphthalsäure, Tetrachlor-Halogenphthalsäuren, Adipinsäure, .wzd Wie Terephthalsäuremonosulfonat, Phthalsäure-, Isophthalsäureoder Terephthalsäure, Isophthalsäure, Phthalsäure, bniz Polycarbonsäuren geeignete Beispiele ΙÜΪ

Gegebenenfalls können zusammen mit den Polycarbonsäuren auch Monocarbonsäuren eingesetzt werden, wie beispielsweise Benzoesäure, tert.-Butylbenzoesäure, Laurinsäure, Isononansäure und Fettsäuren natürlich vorkommender Öle. Bevorzugt wird als

Geeignete Alkoholkomponenten (p2) zur Herstellung des Polyesters (A2) sind mehrwertige Alkohole, wie Ethylenglykol, Propandiole, Butandiole, Hexandiole, Hydroxypivalinsäureneopentylester, Neopentylglykol, Diethylenglykol, Cyclohexandiol, Ethylbutylpropandiol, Ditrimethylolpropan, Trimethylolpropan, Glycerin, Pentaerythrit, Dipentaerythrit, Trishydroxiethylolethan, Trimethylolpropan, Glycerin, Pentaerythrit, Dipentaerythrit, Trishydroxiethylisocyanat, Polyethylenglykol, Polypropylenglykol, gegebenenfalls zusammen mit ethylisocyanat, Polyethylenglykol, Polypropylenglykol, gegebenenfalls zusammen mit ethylisocyanat, Polyethylenglykol, Polypropylenglykol, gegebenenfalls zusammen mit

tert.-Butylcyclohexanol, ethoxylierten bzw. propoxylierten Phenolen.

Monocarbonsäure Isononansäure eingesetzt.

werden, sofern sie existieren.

30

57

02

SI

Als Komponente (p3) zur Herstellung der Polyester (A2) geeignet sind insbesondere Verbindungen, die eine gegenüber den funktionellen Gruppen des Polyesters reaktive Gruppe aufweisen, ausgenommen die als Komponente (p4) genannten Verbindungen. Als modifizierende Komponente (p3) werden bevorzugt Polyisocyanate und/oder Diepoxydverbindungen, gegebenenfalls auch Monoisocyanate und/oder Monoepoxydverbindungen verwendet. Geeignete Komponenten (p3) sind beispielsweise in der DE-A-40 24 204 auf Seite 4, Zeilen 4 bis 9, beschrieben.

Als Komponente (p4) zur Herstellung der Polyester (A2) geeignet sind Verbindungen, die außer einer gegenüber den funktionellen Gruppen des Polyesters (A2) reaktiven Gruppe poch eine tertiäre Aminogruppe aufweisen, beispielsweise Monoisocyanate mit mindestens einer tertiären einer tertiären Aminogruppe oder Mercaptoverbindungen mit mindestens einer tertiären Aminogruppe. Wegen Einzelheiten wird auf die DE-A-40 24 204, Seite 4, Zeilen 10 bis 49,

Die Herstellung der Polyesterharze (A2) erfolgt nach den bekannten Methoden der Veresterung, wie dies beispielsweise in der DE-A-40 24 204, Seite 4, Zeilen 50 bis 65, beschrieben ist. Die Umsetzung erfolgt dabei üblicherweise bei Temperaturen zwischen 180 und 280°C, gegebenenfalls in Gegenwart eines geeigneten Veresterungskatalysators, wie z.B. Lithiumoctoat, Dibutylzinnoxid, Dibutylzinndilaurat oder para-Toluolsulfonsäure.

Üblicherweise wird die Herstellung der Polyesterharze (A2) in Gegenwart geringer Mengen eines geeigneten Lösemittels als Schleppmittel durchgeführt. Als Schleppmittel werden z. B. aromatische Kohlenwasserstoffe, wie insbesondere Xylol und (cyclo)aliphatische Kohlenwasserstoffe, z. B. Cyclohexan oder Methylcyclohexan, eingesetzt.

Besonders bevorzugt werden Polyesterharze (A2) eingesetzt, die nach einem zweistufigen Verfahren hergestellt worden sind, indem zunächst ein hydroxylgruppenhaltiger Polyester mit einer OH-Zahl von 100 bis 300 mgKOH/g, einer Säurezahl von weniger als 10 mgKOH/g und einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn von 500 bis 2000 Dalton hergestellt wird, der dann in einer zweiten Stufe mit Carbonsäureanhydriden zu dem gehergestellt wird, der dann in einer zweiten Stufe mit Carbonsäureanhydriden zu dem gehergestellt wird, der dann in einer zweiten Stufe mit Carbonsäureanhydriden zu dem geh

52

20

SI

ς

verwiesen.

wünschten Polyesterharz (A2) umgesetzt wird. Die Menge an Carbonsäureanhydriden wird dabei so gewählt, daß der erhaltene Polyesterharz (A2) die gewünschte Säurezahl aufweist. Für diese Umsetzung sind alle üblicherweise eingesetzten Säureanhydride, wie z.B. Hexahydrophthalsäureanhydrid, Trimellithsäureanhydrid, Pyromellithsäureanhydrid, Phthalsäureanhydrid, Camphersäureanhydrid, Tetrahydrophthalsäureanhydrid, Bernsteinsäureanhydrid und Gemische dieser und/oder anderer Anhydride und insbesondere Anhyride aromatischer Polycarbonsäuren, wie Trimellithsäureanhydrid, geeignet.

Acrylatcpolymerisat aufgebaute (AA)Polyesterharzes Gegenwart (IA)qez gegebenenfalls ein Harz die gleiche Monomerzusammensetzung aufweist wie das in verschiedener Acrylatcopolymerisat (A1) und/oder Polyesterharze (A2) zuzufügen, wobei Monomerzusammensetzung zugefügt werden. Außerdem ist es möglich, eine Mischung hydroxylgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (A1) mit einer unterschiedlichen des Polyesterharzes (A2) aufgebaute Acrylatcopolymerisat (A1). Es kann aber auch ein polymerisierte Harz die gleiche Monomerzusammensetzung aufweist wie das in Gegenwart Komponente (I) anschließend zugegeben. Dabei ist es möglich, daß dieses bereits Die gegebenenfalls restlich vorhandene Menge des Acrylatcopolymerisats (A1) wird der Actylatcopolymerisats (A1) in Gegenwart des Polyesterharzes (A2) hergestellt. iesem Fall mindestens 20 Gew.-% und besonders vorteilhafterweise 40 bis 80 Gew.-% des Gegenwart des Polyesterharzes (A2) hergestellt worden ist. Vorteilhafterweise werden in Es ist gegebenenfalls möglich, daß das Acrylatcopolymerisat (A1) zumindest teilweise in

Als hydroxyl- und säuregruppenhaltiges erfindungsgemäß zu verwendendes Polyurethanharz mit den angegebenen OH-Zahlen, Säurezahlen, Molekulargewichten und Viskositäten geeignet.

Geeignete Polyurethanharze (A3) werden beispielsweise in den folgenden Schriften DE-A-26 24 442, DE-A-36 28 124, EP-A-0 158 099, DE-A-29 13 866. DE-A-32 10 051, DE-A-26 24 442, DE-A-37 39 332, US-A-4,719,132, EP-A-0 089 497, US-A-4,558,090, DE-A-26 24 442, DE-A-37 39 332, US-A-4,719,132, EP-A-0 089 497, US-A-4,558,090, DE-A-26 24 442, DE-A-37 10 051, DE-A-26 24 442, DE-A-37 39 332, US-A-4,719,132, EP-A-0 089 497, US-A-4,558,090, DE-A-26 24 442, DE-A-37 10 051, DE-A-26 24 442, DE-A-37 39 332, US-A-4,719,132, DE-A-38 13 866. DE-A-36 28 19 497, US-A-4,558,090, DE-A-26 24 442, DE-A-37 39 332, US-A-4,719,132, EP-A-0 089 497, US-A-4,558,090, DE-A-38 13 866. DE-A-37 10 051, DE-A-37 39 332, US-A-4,719,132, EP-A-0 089 497, US-A-4,558,090, DE-A-38 13 866. DE-A-37 10 051, DE-A-38 13 866. DE-A-37 10 051, DE-A-38 13 866. DE-A-38 13 866. DE-A-37 10 051, DE-A-38 13 866. DE-A-38 13 866. DE-A-37 10 051, DE-A-38 13 866. DE-A-37 10 051, DE-A-38 13 866. DE-A-37 10 051, DE-A-37 10 051, DE-A-37 10 051, DE-A-38 13 866. DE-A-38 13 866. DE-A-37 10 051, DE-A-38 13 866. DE-A-37 10 051, DE-A-38 13 866. DE-A-37 10 051, DE-A-37 10 051, DE-A-38 13 866. DE-A-37 10 051, DE-A-38 13 866. DE-A-37 10 051, DE-A-37 10

30

52

50

SI

S

DE-Y-33 SI 180 and DE-A-40 05 961.

In der Komponente (I) werden vorzugsweise Polyurethanharze (A3) eingesetzt, die durch Umsetzung von isocyanatgruppenhaltigen Präpolymeren mit gegenüber Isocyanatgruppen reaktiven Verbindungen herstellbar sind.

Die Herstellung von isocyanatgruppenhalugen Präpolymeren kann durch Reaktion von Polyolen mit einer Hydroxylzahl von 10 bis 1800, bevorzugt 50 bis 1200 mg KOH/g, mit überschüssigen Polyisocyanaten bei Temperaturen von bis zu 150°C, bevorzugt 50 bis 130°C, in organischen Lösemitteln, die nicht mit Isocyanaten reagieren können, erfolgen. Das Äquivalentverhältnis von NCO- zu OH-Gruppen liegt zwischen 2,0: 1,0 und 1,0:1,0, bevorzugt zwischen 1,4:1 und 1,1:1.

Die zur Herstellung des Präpolymeren eingesetzten Polyole können niedermolekular und/oder hochmolekular sein und reaktionsträge anionische bzw. zur Anionenbildung befähigte Gruppen enthalten. Es können auch niedermolekulare Polyole mit einem Molekulargewicht von 60 bis zu 400 Dalton, zur Herstellung der isocyanatgruppenhaltigen Präpolymere mitverwendet werden. Es werden dabei Mengen von bis zu 30 Gew.-% der gesamten Polyol-Bestandteile, bevorzugt etwa 2 bis 20 Gew.-%, eingesetzt.

Um ein NCO-Präpolymeres hoher Flexibilität zu erhalten, sollte ein hoher Anteil eines überwiegend linearen Polyols mit einer bevorzugten OH-Zahl von 30 bis 150 mg KOH/g zugesetzt werden. Bis zu 97 Gew.-% des gesamten Polyols können aus gesättigten und ungesättigten Polyestern und/oder Polyethern mit einer zahlenmittleren Molerkulargewicht übermäßigen Mengen an Ethergruppen einbringen, weil sonst die gebildeten Polymere in übermäßigen Mengen an Ethergruppen einbringen, weil sonst die gebildeten Polymere in Dicarbonsäuren oder ihren Anhydriden mit organischen Dicarbonsäuren oder ihren Anhydriden mit organischen Diolen hergestellt oder leiten sich von einer Hydroxycarbonsäure oder einem Lacton ab. Um verzweigte Polyesterpolyole höherzustellen, können in geringem Umfang Polyole oder Polycarbonsäuren mit einer höheren Wertigkeit eingesetzt werden.

52

20

ST

S

Bevorzugt besteht die zur Herstellung der Polyurethanharze eingesetzte Alkoholkomponente zumindest zu einem gewissen Anteil aus

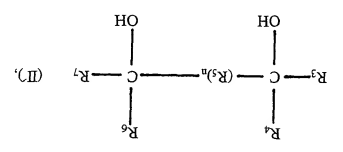
u]) mindestens einem Diol der Formel (I)

in der R_I und R₂ jeweils einen gleichen oder verschiedenen Rest darstellen und für einen Alkylrest mit 1 bis 18 C-Atomen, einen Arylrest oder einen cyclosliphatischen Rest stehen, mit der Maßgabe, daß R_I und/oder R₂ nicht Methyl sein darf, und/oder



SI

u2) mindestens einem Diol der Formel (II)





in der R₃, R₄, R₆ und R₇ jeweils gleiche oder verschiedene Reste darstellen und für einen Alkylrest mit 1 bis 6 C-Atomen, einen Arylrest oder einen Arylrest und R₅ einen Alkylrest mit 1 bis 6 C-Atomen darstellt, und n entweder 0 oder 1 ist. ungesättigten Alkylrest mit 1 bis 6 C-Atomen darstellt, und n entweder 0 oder 1 ist.

52

Als Diole (u₁) sind alle Propandiole der Formel (T) geeignet, bei denen entweder R₁ oder R₂ oder R₂ nicht gleich Methyl ist, wie beispielsweise 2-Butyl-2-ethylpropandiol-1,3, 2-Butyl-2-methylpropandiol-1,3, 2-Phenyl-2-methylpropandiol-1,3, diol-1,3, 2-Propylpropandiol-1,3, 1-Dihydroxymethyl-bicyclo[2.2.1]heptan, 2,2-Diethylpro-2-Butyl-2-propylpropandiol-1,3, 1-Dihydroxymethyl-bicyclo[2.2.1]heptan, 2,2-Diethylpro-2-propylpropandiol-1,3, 1-Dihydroxymethyl-bicyclo[2.2.1]heptan, 2,2-Diethylpro-2-propylpropandiol-1,3, 1-Dihydroxymethyl-bicyclo[2.2.1]heptan, 2,2-Diethylpro-2-propylpropandiol-1,3, 1-Dihydroxymethyl-bicyclo[2.2.1]heptan, 2,2-Diethylpro-2-propylpropandiol-1,3, 1-Dihydroxymethyl-bicyclo[2.2.1]heptan, 2,2-Diethylpro-2-propylpropandiol-1,3, 1-Dihydroxymethyl-bicyclo[2.2.1]heptan, 2,2-Diethylpro-2-propylpropylpropandiol-1,3, 1-Dihydroxymethyl-bicyclo[2.2.1]heptan, 2,2-Diethylpro-2-propylpro

9ε

andere. pandiol-1,3, 2,2-Dipropylpropandiol-1,3, 2-Cyclo-hexyl-2-methylpropandiol-1,3 und

I,3-(2'-Hydroxypropyl)-benzol eingesetzt werden. 1,4-(2'-Hydroxypropyl)-benzol 2,3-Dimethylbutandiol-2,3, pun 2,5-Diethylhexandiol-2,5, 2-Ethyl-5-methylhexandiol-2,5, 2,4-Dimethylpentandiol-2,4, Als Diole (u₂) (Formel (II)) können beispielsweise 2,5-Dimethyl-hexandiol-2,5,

ėingesetzt. 2-Phenyl-2-ethylpropandiol-1,3 und als Komponente (u₂) 2,5-Dimethylhexandiol-2,5 Besonders beyorzugt werden als Komponente (a1) 2-Butyl-2-ethyl-propandiol-1,3 sowie componente (u_2) 2,3-Dimethyl-butandiol-2,3 sowie 2,5-Dimethylhexandiol-2,5 eingesetzt. 1,3, 2-Butyl-2-ethylpropandiol-1,3 und 2-Phenyl-2-ethyl-propandiol-1,3 und als Bevorzugt werden als Diole (u1) 2-Propyl-2-ethylpropandiol-1,3, 2,2-Diethylpropandiol-

Herstellung der Polyurethanharze (A3) eingesetzten Aufbaukomponenten. bevorzugt 1 bis 7 Gew.-% eingesetzt, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Die Diole (u₁) und/oder (u₂) werden üblicherweise in einer Menge von 0,5 bis 15 Gew.-%,

gegebenenfalls durch Zusatz von Monoisocyanaten gesenkt werden. NH-Gruppen enthaltenden Verbindungen entstehen. Die mittlere Funktionalität kann 30 Diisocyanaten oder durch Reaktion von Diisocyanaten mit polyfunktionellen OH- oder haben sich Produkte bewährt, die durch Trimerisation oder Oligomerisation von enthalten, vorausgesetzt dadurch wird keine Gelbildung verursacht. Als Triisocyanate Polyisocyanat-Komponente kann auch einen Anteil höherwertiger Polyisocyanate Produkte mit geringer Vergilbungsneigung. Die zur Bildung des Präpolymeren gebrauchte 52 Beständigkeit gegenüber ultraviolettem Licht ergeben (cyclo)aliphatische Diisocyanate Isomeren oder Isomerengemische von organischen Diisocyanaten. Aufgrund ihrer guten mindestens zwei Isocyanatgruppen pro Molekül verwendet. Bevorzugt werden die werden aliphatische, cycloaliphatische und/oder aromatische Polyisocyanate mit Als typische multifunktionelle Isocyanate zur Herstellung der Polyurethanharze (A3) 02

SI

Propylendiisocyanat, Ethylethylendiisocyanat und Trimethylhexandiisocyanat genannt. Pentamethylendiisocyanat, Tetramethylendiisocyanat, Hexamethylendiisocyanat, Ethylendiisocyanat, Dicyclohexylmethandiisocyanat, Trimethylendiisocyanat, Cyclohexylendiisocyanat, Methylcyclohexylendiisocyanat, Cyclopentylendiisocyanat, Isophorondiisocyanat, Diphenylmethandiisocyanat, Cyclobutandiisocyanat Toluylendiisocyanat, Xylylendiisocyanat, Bisphenylendiisocyanat, Naphtylendiisocyanat, Phenylendiisocyanat, werden Polyisocyanate einsetzbare Beispiele

Zur Herstellung festkörperreicher Polyurethanharzlösungen (A3) werden insbesondere iisocyanate der allge- meinen Formel (III)

57

20

Company unter dem Handelsnamen TMXDI (META)® verkauft). (1,3-Bis-(2-isocyanatoprop-2-yl)-benzol wird beispielsweise von der American Cynamid pun Teil wnz peschrieben) 919'657'7-54-50 erhältlich Handel шi Deispielsweise in der EP-A-101 832, US-PS-3,290,350, US-PS-4,130,577 und der einen Methylrest, stehen. Diisocyanate der Formel (III) sind bekannt (ihre Herstellung wird 1,3-Phenylenrest und R1 und R2 für einen Alkylrest mit 1 - 4 C-Atomen, bevorzugt für Piphenylen- oder 1,2-, 1,3- oder 1,4-Phenylenrest, besonders bevorzugt für einen vorzugsweise für einen ggf. Halogen-, Methyl- oder Methoxy-substituierten Naphthylen-, eingesetzt, wobei X für einen zweiwertigen, aromatischen Kohlenwasserstoffrest,

Weiterhin bevorzugt als Polyisocyanatkomponente sind Diisocyanate der Formel (IV'):

Н	Я
Э	
K, NCO	Э
ИСО	H
	C K, NCO

mit: R für einen zweiwertigen Alkyl- oder Aralkylrest mit 3 bis 20 Kohlenstoffatomen und Kohlenstoffatomen;

 $In speson dere\ 1-Locyanato-2-(3-isocyanatoprop-1-yl) cyclohexan.$

Polyurethane sind im allgemeinen nicht mit Wasser verträglich, wenn nicht bei ihrer Synthese spezielle Bestandteile eingebaut und/oder besondere Herstellungsschritte vorgenommen werden. So können zur Herstellung der Polyurethanharze (A3) Verbindungen verwendet werden, die zwei mit Isocyanatgruppen reagierende H-aktive Gruppen und mindestens eine Gruppe enthalten, die die Wasserdispergierbarkeit gewährleistet. Geeignete Gruppen dieser Art sind nichtionische Gruppen (z. B. Polyether), anionische Gruppen, Gemische dieser beiden Gruppen oder kationische Gruppen.

So kann eine so große Säurezahl in das Polyurethanharz (A3) eingebaut werden, daß das neutralisierte Produkt stabil in Wasser zu dispergieren ist. Hierzu dienen Verbindungen, die mindestens eine gegenüber Isocyanatgruppen reaktive Gruppe und mindestens eine zur Anionenbildung befähigte Gruppe enthalten. Geeignete gegenüber Isocyanatgruppen reaktive Gruppen sind insbesondere Hydroxylgruppen sowie primäre und/oder sekundäre Aminogruppen. Gruppen, die zur Anionenbildung befähigt sind, sind Carboxyl-, Sulfonsäure- und/oder Phosphonsäuregruppen. Vorzugsweise werden Alkansäuren mit zwei Substituenten am alphha-ständigen Kohlenstoffatom eingesetzt. Der Substituent kann eine Hydroxylgruppe, eine Alkylgruppe oder eine Alkylolgruppe sein. Diese Polyole haben eine Hydroxylgruppe, im allgemeinen 1 bis 3 Carboxylgruppen im Molekül. Sie haben zwei bis wenigstens eine, im allgemeinen 1 bis 3 Carboxylgruppen im Molekül. Sie haben zwei bis

52

. 07

SI

ς

etwa 25, vorzugsweise 3 bis 10 Kohlenstoffatome. Das Carboxylgruppen enthaltene Polyol kann 3 bis 100 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 50 Gew.-%, des gesamten Polyolbestandteiles im NCO-Präpolymeren ausmachen.

Die durch die Carboxylgruppenneutralisation in Salzform verfügbare Menge an ionisierbaren Carboxylgruppen beträgt im allgemeinen wenigstens 0,4 Gew.-%, vorzugsweise wenigstens 0,7 Gew.-%, bezogen auf den Feststoff. Die obere Grenze beträgt etwa 12 Gew.-%. Die Menge an Dihydroxyalkansäuren im unneutralisierten Präpolymer ergibt eine Säurezahl von wenigstens 5 mg KOH/g, vorzugsweise wenigstens 10 mg KOH/g. Bei sehr niedrigen Säurezahlen sind im allgemeinen weitere Maßnahmen zur Erzielung der Nasserdispergierbarkeit erforderlich. Die obere Grenze der Säurezahl liegt bei 150 mg KOH/g, vorzugsweise bei 40 mg KOH/g, bezogen auf den Feststoff. Bevorzugt liegt die Säurezahl im Bereich von 20 bis 40 mg KOH/g.

Die Isocyanatgruppen des isocyanatgruppenhaltigen Präpolymers werden mit einem Modifizierungsmittel umgesetzt. Das Modifizierungsmittel wird dabei vorzugsweise in einer solchen Menge zugegeben, daß es zu Kettenverlängerungen und damit zu Molekulargewichtserhöhungen kommt. Als Modifizierungsmittel werden vorzugsweise organische Verbindungen, die Hydroxyl- undvoder sekundäre undvoder primäre Aminogruppen enthalten, insbesondere di-, tri- undvoder höherfunktionelle Polyole, eingesetzt. Als Beispiel für einsetzbare Polyole werden Trimethylolpropan, 1,3,4-Butantriol, Glycerin, Erythrit, Mesoerythrit, Arabit, Adonit usw. genannt. Bevorzugt wird

Zur Herstellung des Polyurethanharzes (A3) wird bevorzugt zunächst ein Isocyanatgruppen aufweisendes Präpolymer hergestellt, aus dem dann durch weitere Umsetzung, bevorzugt Kettenverlängerung, das gewünschte Polyurethanharz (A3) hergestellt wird. Die Umsetzung der Komponenten erfolgt dabei nach den gut bekannten Verfahren der organischen Chemie (vgl. z.B. Kunststoff-Handbuch, Band 7: Polyurethane, herausgegeben von Dr. Y. Oertel, Carl Hanser Verlag, München, Wien 1983). Beispiele für die Herstellung der Präpolymeren sind in der DE-OS 26 24 442 und der DE-OS 32 10 051

57

20

SI

ς

Trimethylolpropan eingesetzt.

beschrieben. Die Herstellung der Polyurethanharze (A3) kann nach den bekannten Verfahren erfolgen (z.B. Acetonverfahren).

Die Umsetzung der Komponenten erfolgt bevorzugt in Ethoxyethylpropionat (EEP) als Lösemittel. Die Menge an EEP kann dabei in weiten Grenzen variieren und sollte zur Bildung einer Präpolymerlösung mit geeigneter Viskosität ausreichen. Im allgemeinen werden bis zu 70 Gew.-%, bevorzugt 5 bis 50 Gew.-% und besonders bevorzugt weniger als Deispielsweise ganz besonders bevorzugt bei einem Lösemittelgehalt von 10 - 15 Gew.-% EEP, bezogen auf den Festkörper, durchgeführt werden.

Die Umsetzung der Komponenten kann gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators, wie Organozinnverbindungen und/oder tertiären Aminen, erfolgen.

Zur Herstellung der Präpolymeren werden die Mengen der Komponenten so gewählt, daß das Äquivalentverhältnis von NCO- zu OH-Gruppen zwischen 2,0: 1,0 und > 1,0: 1,0, bevorzugt zwischen 1,4: I und 1,1: 1, liegt.

Das NCO-Präpolymer enthält wenigstens etwa 0,5 Gew.-% Isocyanatgruppen, vorzugsweise wenigstens I Gew.-% NCO, bezogen auf den Feststoff. Die obere Grenze liegt bei etwa 15 Gew.-%, vorzugsweise 10 Gew.-%, besonders bevorzugt bei 5 Gew.-% NCO.

Insbesondere enthält die ganz besonders bevorzugte Komponente (I) als Bindemittel (A)

(A1), mindestens 20 Gew.-% mindestens eines Acrylatcopolymerisats (A1),

(A2). o bis 30 Gew.-% mindestens eines Polyesterharzes (A2),

30

52

02

SI

(A3) obis 80 Gew.-% mindestens eines Polyurethanharzes (A3) und

(AA) obis 10 Gew.-% mindestens eines weiteren Bindemittels (A),

wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten (A1) bis (A4) jeweils 100 Gew.-

S

% beträgt.

Neben den Bindemitteln (A) kann die Komponente (I) als Bestandteil (B) alle lacküblichen Pigmente und/oder Füllstoffe in Anteilen von 0 bis 60 Gew.-%, bezogen auf Komponente (I), enthalten. Dabei können sowohl die in wäßrigen Beschichtungsmitteln üblicher bigmente, die mit Wasser nicht reagieren bzw. sich in Wasser nicht lösen, als auch die üblicherweise in konventionellen Beschichtungsmitteln angewandtetn Pigmente eingesetzt üblicherweise in konventionellen Beschichtungsmitteln oder organischen Verbindungen bestehen und können effekt- und/oder farbgebend sein. Das erfindungsgemäße Beschichtungsmittel und können effekt- und/oder farbgebend sein. Das erfindungsgemäße Beschichtungsmittel setzen er Beschichtungsmittel und ermöglicht die Realisierung einer Vielzahl von Farbtönen.

Aluminiumhydroxid oder Magnesiumhydroxid, Nanopartikel oder organische Füllstoffe wie handelsüblichese Flektpigmente wie handelsübliche Handelsübliche Edelstahlbronzen sowie nicht metallische Effektpigmente, wie zum Beispiel Perlglanz- bzw. Interferenzpigmente, eingesetzt werden. Beispiele für geeignete anorganische farbgebende Pigmente sind Titandioxid, Eisenoxide, Sicotransgelb und Ruß. Beispiele für geeignete organische farbgebende Pigmente sind Indanthrenblau, Cromophthaltot, Irgazinorange und Heliogengrün. Beispiele für geeignete Füllstoffe sind Kreide, Calciumsulfate, Bariumsulfat, Silikate wie Talk oder Kaolin, Kieselsäuren, Oxide wie Aluminiumhydroxid oder Magnesiumhydroxid, Nanopartikel oder organische Füllstoffe

Als weiteren Bestandteil (C) kann die Komponente (I) mindestens ein organisches, gegebenenfalls wasserverdünnbares Lösemittel enthalten. Solche Lösemittel können auch an der Reaktion mit der vernetzenden Komponente (II) teilnehmen und somit als

wie Textilfasern, Cellulosefasern, Polyethylenfasern oder Holzmehl.

52

20

SI

Reaktivverdünner wirken. Beispiele für geeignete Lösemittel oder Reaktivverdünner sind

Weiterhin sind als Lösemittel Ester, Ketone, Ketoester, Glykolether wie Ethylen-, Propylen- oder Butylenglykolether, Glykoletherester wie Ethoxyethylpropionat und Isopropoxypropanol geeignet. Außerdem kommen aliphatische und aromatische Lösemittel wie Dipenten, Xylol oder Shellsol $^{\rm R}$ in Betracht.

Als Bestandteil (D) enthält die Komponente (I) gegebenenfalls mindestens ein eutralisationsmittel.

Beispiele geeigneter Neutralisationsmittel für in Kationen umwandelbare funktionelle Gruppen (i) sind anorganische und organische Säuren wie Schwefelsäure, Salzsäure, Phosphorsäure, Ameisensäure, Essigsäure, Milchsäure, Dimethylolpropionsäure oder Zitronensäure.

Beispiele für geeignete Neutralisationsmittel für in Anionen umwandelbare funktionelle Gruppen (ii) sind Ammoniak, Ammoniumsalze, wie beispielsweise Ammoniumnogencarbonat, sowie Amine, wie z.B. Trimethylamin, Triethylamin, Dimethylamin, Diethylamin, Triethanolamin, Diethylamin, Dimethylamin, Diethylamin, Triethanolamin, Diethylamin, Diethyla

Die insgesamt in dem erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel eingesetzte Menge an Neutralisationsmittel (D) wird so gewählt, daß 1 bis 100 Äquivalente, bevorzugt 50 bis 90 Äquivalente

Gruppen (i) oder (ii) des Bindemittels (A) neutralisiert werden. Das Meutralisationsmittel

Gruppen (i) oder (ii) des Bindemittels (A) neutralisiert werden. Das Meutralisationsmittel

Gruppen (ii) des Komponente (I), (II) und/oder (III) oder bei der Herstellung der

30

52

20

SI

Komponente (IV) vor der Trocknung zugesetzt werden. Bevorzugt wird das Neutralisationsmittel (D) aber der Komponente (III) zugesetzt.

Polyurethane eingesetzt. ethoxylierte Urethane oder Polyacrylate. Bevorzugt werden als rheologiesteuernde Additive Ethylen-Maleinsäureanhydrid-Copolymere und ihre Derivate oder hydrophob modifizierte Styrol-Maleinsäureanhydrid-Polyvinylpyrrolidon, Poly(meth)acrylsäure, oqeı nd/oder assoziativ wirkenden Gruppen wie Polyvinylalkohol, Poly(meth)acrylamid, Montmorillonit-Typs; Kieselsäuren wie Aerosile; oder synthetische Polymere mit ionischen Natrium-Magnesium-Fluor-Lithium-Schichtsilikate pun Natrium-Magnesium-127 offendart sind; anorganische Schichtsilikate wie Aluminium-Magnesium-Silikate, bekannten; vernetzte polymere Mikroteilchen, wie sie beispielsweise in der EP-A-0 008 Patentschriften WO 94/22968, EP-A-0 276 501, EP-A-0 249 201 oder WO 97/12945 enthalten. Beispiele geeigneter rheologiesteuernder Additive sind die aus den Als Bestandteil (E) kann die Komponente (I) mindestens ein rheologiesteuerndes Additiv

Die Komponente (I) kann außerdem mindestens noch ein weiteres übliches Lackaddiüv (E) enthalten. Beispiele für derartige Additive sind Entschäumer, Dispergierhilfsmittel, Emulgatoren, und Verlaufmittel.

Selbstverständlich können die genannten Additive (E) auch separat dem Beschichtungsmittel zugesetzt werden. In diesem Fall werden die Additive (E) dann als Komponente (V) bezeichnet.

- 25 Bevorzugt werden zur Herstellung der erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel Komponenten (I) eingesetzt, die aus
- 20 bis 90 Gew.-%, bevorzugt 35 bis 80 Gew.-%, des Bindemittels (A), insbesondere die polymeren oder oligomeren Harze (A1), (A2), (A3) und/oder (A4),

4 E

0 bis 60 Gew.-% mindestens eines Pigments und/oder Füllstoffs (B),

50

SI

0 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 10 bis 40 Gew.-%, mindestens eines organischen, gegebenenfalls wasserverdünnbaren Lösemittels und/oder Reaktivverdünners (C),

S - 0 bis 20 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 10 Gew.-%, mindestens eines Neutralisationsmittels (D) und

0 bis 20 Gew.-%, bevorzugt 2 bis 10 Gew.-%, mindestens eines üblichen Hilfsund/oder Zusatzstoffes (E) (Lackadditiv)

estehen, wobei die Summe der Gewichtsanteile aller Bestandteile jeweils 100 Gew.-%. Deträgt.

Der weitere wesentliche Bestandteil des erfindungsgemäßen Beschichtungsmittels ist mindestens ein Vernetzungsmittel (F), welches in der Komponente (II) enthalten ist.

Bei den Vernetzungsmitteln (F) handelt es sich um mindestens ein gegebenfalls in einem oder mehreren organischen, gegebenenfalls wasserverdünnbaren Lösemitteln gelöstes oder dispergiertes Di- und/oder Polyisocyanat (F).

Bei der Polyisocyanatkomponente (F) handelt es sich um organische Polyisocyanate, nat aliphatisch, cycloaliphatisch, araliphatisch, cycloaliphatisch, araliphatisch und/oder aromatisch gebundenen, freien Isocyanatgruppen. Bevorzugt werden Polyisocyanate mit 2 bis 5 Isocyanatgruppen pro Molekül und mit Viskositäten von 100 bis 10.000, vorzugsweise 100 bis 5000 und – sofem das manuelle Vermischen der Komponenten (I), (II) und (III) vorgesehen ist - insbesondere 500 bis 2000 mPas (bei 23°C) eingesetzt. Gegebenenfalls können den Polyisocyanaten noch geringe Mengen organisches Lösemittel (G), bevorzugt 1 bis 25 Gew.-%, bezogen auf reines Polyisocyanat, zugegeben werden, um so die Einarbeitbarkeit des Isocyanates zu verbessem und gegebenenfalls die Viskosität des Polyisocyanats auf einen Wert innerhalb der obengenannten Bereiche Viskosität des Polyisocyanats auf einen Wert innerhalb der obengenannten Bereiche abzusenken. Als Zusatzmittel geeignete Lösemittel für (G) die Polyisocyanate sind abzusenken. Als Zusatzmittel geeignete Lösemittel für (G) die Polyisocyanate sind

52

20

SI

1-Isocyanato-2-(3-

oder

1,3-Bis(isocyanatomethyl)cyclohexan,

ህ ሲያመነልህ ገር**ሉ** ወ

beispielsweise Ethoxyethylpropionat, Amylmethylketon oder Butylacetat. Außerdem können die Polyisocyanate in üblicher und bekannter Weise hydrophil oder hydrophob modifiziert sein.

Beispiele für geeignete Isocyanate sind beispielsweise in "Methoden der organischen Chemie", Houben-Weyl, Band 14/2, 4. Auflage, Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1963, Seite 61 bis 70, und von W. Siefken, Liebigs Annalen der Chemie, Band 562, Seiten 75 bis 136, beschrieben. Beispielsweise geeignet sind die bei der Beschreibung der Polyurethanharze (A3) genannten Isocyanate und/oder isocyanatgruppenhaltigen Polyurethanpräpolymere, die durch Reaktion von Polyolen mit einem Überschuß an olyisocyanaten hergestellt werden können und die bevorzugt niederviskos sind.

Weitere Beispiele geeigneter Polyisocyanate sind isocyanatgruppenhaltige Polyurethan-

ST

S

20

Diisocyanato-4-isocyanatomethyl-oktan, 1,7-Diisocyanato-4-isocyanatomethyl-heptan oder unter der Handelsbezeichnung DDI 1410 von der Firma Henkel vertrieben werden, 1,8-Bis(isocyanatomethyl)cyclohexan, Diisocyanate, abgeleitet von Dimerfettsäuren, wie sie Dicyclohexylmethan-4,4'-diisocyanat -£,1 oder diisocyanat, Isophorondiisocyanat, 2-Isocyanatopropylcyclohexylisocyanat, Dicyclohexylmethan-2,4'-Hexamethylendiisocyanat, dimerisiertes und trimerisiertes Hexamethylendiisocyanat, Polyisocyanate, cycloaliphatische oder aliphatische insbesondere mit Polyolen, wie z.B. Trimethylolpropan und Glycerin, erhalten. Vorzugsweise werden Polyisocyanate werden beispielsweise durch Umsetzung eines Teils der Isocyanatgruppen aufweisende Urethangruppen werden. verwendet Polyisocyanate autweisende Biuret-, Allophanat-, Iminooxadiazindon-, Urethan-, Harnstoff- und/oder Uretdiongruppen hergestellt werden können und bevorzugt niederviskos sind. Es können auch Isocyanurat-, präpolymere, die durch Reaktion von Polyolen mit einem Überschuß an Polyisocyanaten

30

52

oktan,

1-Isocyanato-2-(3-isocyanatopropyl)cyclohexan.

1410 von der Firma Henkel vertrieben werden, 1,8-Diisocyanato-4-isocyanatomethyl-

Diisocyanate, abgeleitet von Dimerfettsäuren, wie sie unter der Handelsbezeichnung DDI

isocyanatopropyl)cyclohexan. oder Mischungen aus diesen Polyisocyanaten eingesetzt.

1,7-Diisocyanato-4-isocyanatomethyl-heptan

der beispielhaft genannten freien Polyisocyanate bestehen. eingesetzt. Der Polyisocyanatbestandteil kann im übrigen auch aus beliebigen Gemischen Hexamethylendiisocyanat unter Verwendung von geeigneten Katalysatoren entstehen, Oligomensierung katalytische qnıcp Sie 9iW Hexamethylendiisocyanat, NOU UOΛ Basis ant Polyisocyanaten aufweisenden Allophanatgruppen nud/oder Ganz besonders bevorzugt werden Gemische aus Uretdion- und/oder Isocyanuratgruppen

Das erfindungsgemäße Beschichtungsmitttel kann desweiteren isocyanatgruppenfreie Vernetzungsmittel (F') enthalten. Diese können je nach ihrer Reaktivität in den Komponenten (I), (II) und/oder (III) enthalten sein; wesentlich ist, daß die Vernetzungsmittel (F') die Lagerstabilität der betreffenden Komponente, etwa durch vorzeitige Vernetzung, nicht nachteilig beeinflussen. Der Fachmann kann deshalb die geeigneten Kombinationen von Vernetzungsmittel (F') einerseits und Komponenten (I), (II) und/oder (III) andererseits in einfacher Weise auswählen.

Beispiele geeigneter Vernetzungsmittel (F) sind blockierte Di- und/oder Polyisocyanate auf der Basis der vorstehend genannten Di- und/oder Polyisocyanate (F). Beispiele für geeignete Blockierungsmittel sind aliphatische, cycloaliphatische oder araliphatische Monoalkohole wie Methyl-, Butyl-, Octyl-, Laurylalkohol, Cyclohexanol oder Phenylcarbinol; Hydroxylamine wie Ethanolamin; Oxime wie Methylethylketonoxim, Actonoxim oder Cyclohexanonoxim; Amine wie Dibutylamin oder Diisopropylamin; CH-actonoxim oder Cyclohexanonoxim; Amine wie Pibutylamin oder Diisopropylamin; CH-actonoxim oder Cyclohexanonoxim; Amine wie Rehardester; Heterocyclen wie Dimethylpyrazol; und/oder Lactame wie epsilon-Caprolactam. Diese Vernetzungsmittel (F) können in den Komponenten (I), (II) und/oder (III) enthalten sein.

Weitere Beispiele für geeignete Vernetzungsmittel (F) sind Polyepoxide (F), insbesondere alle bekannten aliphatischen und/oder cycloaliphatischen und/oder aromatischen Polyepoxide, beispielsweise auf Basis Bisphenol-A oder Bisphenol-F. Als Polyepoxide (F') geeignet sind beispielsweise auch die im Handel unter den Polyepoxide (F') geeignet sind beispielsweise auch die im Handel unter den Beseichnungen Epikote® der Firma Shell, Denacol® der Firma Nagase Chemicals Ltd.,

52

50

SI

9991.10.72

Japan, erhältlichen Polyepoxide, wie z.B. Denacol EX-411 (Pentaerythritpolyglycidylether), Denacol EX-321 (Trimethylolpropanpolyglycidylether), Denacol EX-512 (Polyglycerolpolyglycerolpolyglycidylether) und Denacol EX-521 (Polyglycerolpolyglycidylether). Diese Vernetzungsmittel (F') können in den Komponenten

Als Vernetzungsmittel (F) können auch Tris(alkoxycarbonylamino)triazine der Formel

(I) und/oder (III) enthalten sein.

eingesetzt werden. Diese Vernetzungsmittel (F') können in den Komponenten (I) und/oder (III) enthalten sein.

Beispiele geeigneter Tris(alkoxycarbonylamino)triazine (F) werden in den Patentschriften US-A-4,939,213, US-A-5,084,541 oder der EP-A-0 624 577 beschrieben. Insbesondere werden die Tris(methoxy-, Tris(butoxy- und/oder Tris(2-ethylhexoxycarbonylamino)triazine verwendet.

Von Vorteil sind die Methyl-Butyl-Mischester, die Butyl-2-Ethylhexyl-Mischester und die Butylester. Diese haben gegenüber dem reinen Methylester den Vorzug der besseren Löslichkeit in Polymerschmelzen und neigen auch weniger zum Auskristallisieren.

Insbesondere sind Aminoplastharze, beispielsweise Melaminharze, als Vernetzungsmittel (F') verwendbar. Hierbei kann jedes für transparente Decklacke oder Klarlacke geeignete

02

OI

Aminoplastharz oder eine Mischung aus solchen Aminoplastharzen verwendet werden. Insbesondere kommen die üblichen und bekannten Aminoplastharze in Betracht, deren Methylol- und/oder Methoxymethylgruppen z. T. mittels Carbamat- oder Allophanatgruppen defunktionalisiert sind. Vernetzungsmittel dieser Art werden in den Patentschriften US-A-4 710 542 und EP -B-0 245 700 sowie in dem Artikel von B. Singh und Mitarbeiter "Carbamylmethylated Melamines, Novel Crosslinkers for the Coatings Industry" in Advanced Organic Coatings Science and Technology Series, 1991, Band 13, Seiten 193 bis 207, beschrieben. Diese Vernetzungsmittel (F) können in den Komponenten (I) und/oder (III) enthalten sein.

'eitere Beispiele geeigneter Vernetzungsmittel (F') sind beta-Hydroxyalkylamide wie N,N,N',N'-Tetrakis(2-hydroxyethyl)adipamid oder N,N,N',N'-Tetrakis(2-hydroxypropyl)-adipamid. Diese Vernetzungsmittel (F') können in den Komponenten (I) und/oder (III) enthalten sein.

Weitere Beispiele geeigneter Vernetzungsmittel (F') sind Siloxane, insbesondere Siloxane mit mindestens einer Trialkoxy- oder Dialkoxysilangruppe. Diese Vernetzungsmittel (F) können in den Komponenten (I), (II) und/oder (III) enthalten sein.

Die Polyisocyanate (F) werden vorteilhafterweise in einer Menge von mindestens 70 Gew.-%, besonders bevorzugt in einer Menge von 80 bis 100 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Vernetzungsmittel (F) und (F) in dem erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel, eingesetzt.

Die Bestandteile (G) und (H) der Komponente (II) entsprechen den vorstehend beschriebenen Bestandteilen (C) und (E) der Komponente (I), nur daß hier Bestandteile verwendet werden, welche nicht mit Isocyanatgruppen reagieren.

Bevorzugt werden zur Herstellung der erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel Komponenten (II) eingesetzt, die aus

52

20

SI

Der weitere wesentliche Bestandteile des erfindungsgemäßen Beschichtungsmittels i
bestehen, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten (F) bis (H) jeweils 10 'ew% beträgt.
und/oder Zusatzstoffes (Lackadditiv),
(H) 0 bis 20 Gew%, bevorzugt 0 bis 10 Gew% mindestens eines üblichen Hilfs
gegebenenfalls wasserverdünnbaren Lösemittels und
(G) bis 50 Gew%, bevorzugt 10 bis 40 Gew%, mindestens eines organischen
Vernetzungsmittels,
(F) 50 bis 100 Gew%, bevorzugt 60 bis 90 Gew%, mindestens eine
27.01.199

Komponente (III).

geeignete Bestandteile enthält. Erfindungsgemäß ist es von Vorteil, wenn die Komponente (III) außer Wasser noch weitere Erfindungsgemäß enthält diese Komponente (III) Wasser oder besteht hieraus.

(A), insbesondere die Bindemittel (A), welche Beispiele geeigneter Bestandteile sind die vorstehend im Detail beschriebenen Bindemittel 20

Quaternisierungsmittel in Kationen überführt werden können, und/oder kationische Neutralisationsmittel qnıcp əib Gruppen, funktionelle (i) und/oder

Gruppen

52

SI

oder

können, und/oder anionische Gruppen 30 funktionelle Gruppen, die durch Neutralisationsmittel in Anionen überführt werden (ii)

und/oder

ne (mels min)

(iii) nichtionische hydrophile Gruppen

enthalten. Von diesen sind die in Wasser gelösten oder dispergierten Bindemittel (A1), (A2) und/oder (A3) und gegebenenfalls (A4) besonders vorteilhaft und werden deshalb besonders bevorzugt verwendet.

Sofern die Komponente (I) Bindemittel (A) enthält, welche nicht oder nur in geringem Umfang in Wasser löslich oder dispergierbar sind, empfiehlt es sich, vor allem die in Vasser gelösten oder dispergierten Bindemittel (AX, (A2) und/oder (A3) zu verwenden.

Die Bindemittel (A) können indes auch in der Form einer Pulverslurry vorliegen. Hierbei können die weiteren Flammschutzmittel (F) in den Pulverslurry-Partikeln enthalten sein. Pulverslurries sind üblich und bekannt und werden beispielsweise in den Patentschriften Bulverslurries sind üblich und bekannt und werden beispielsweise in den Patentschriften 18 392 Pulverslurries sind üblich und bekannt und werden beispielsweise in den Patentschriften 292 Pulverslurries sind üblich und bekannt und werden beispielsweise in den Patentschriften 292 Pulverslurries sind üblich und bekannt und werden beispielsweise in den Patentschriften 292 Pulverslurries sind üblich und bekannt und werden beispielsweise in den Patentschriften 292 Pulverslurries sind üblich und bekannt und werden beispielsweise in den Patentschriften 292 Pulverslurries sind üblich und bekannt und werden beispielsweise in den Patentschriften 292 Pulverslurries sind üblich und Patentschriften 202 Pulverslurries 202

Darüber hinaus kann die Komponente (III) noch mindestens einen der vorstehend beschriebenen Reaktivverdünner enthalten.

Ganz besonders bevorzugt werden zur Herstellung der erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel Komponenten (III) eingesetzt, die aus

25 (1) 40 bis 90 Gew.-%, bevorzugt 50 bis 85 Gew.-% Wasser,

(K) 5 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 10 bis 45 Gew.-% des Bindemittels (A), insbesondere die polymeren oder oligomeren Harze (A1), (A2) und/oder (A3) und gegebenenfalls (A4), in in Wasser dispergierter oder gelöster Form,

30

02

ST

S

peschrieben.

(L) 0 bis 20 Gew.-%, bevorzugt 2 bis 10 Gew.-%, mindestens eines Neutralisationsmittels und

(M) 0 bis 20 Gew.-%, bevorzugt 2 bis 10 Gew.-%, mindestens eines üblichen Hilfsund/oder Zusatzstoffes (Lackadditiv),

bestehen, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten (J) bis (M) jeweils 100 Gew.-% beträgt.

Die Bestandteile (L) und (M) der Komponente (III) entsprechen den vorstehend eschriebenen Bestandteilen (D) und (E) der Komponente (I).

Die aus einer wäßrigem Dispersion der Bindemittel (A), insbesondere der Bindemittel (A1), (A2) und/oder (A3) und gegebenenfalls (A4), bestehende Komponente (III) kann einerseits durch Herstellung der Bindemittel (A) in organischen Lösemittel, anschließende Neutralisierung der Säuregruppen, insbesondere Carboxylgruppen, mit dem deionisiertes Wasser sowie andererseits durch Emulsionspolymerisation der monomeren Bausteine der Bindemittel (A) in Wasser hergestellt werden.

Vorzugsweise werden die Komponenten (A1), (A2) und/oder (A3) und gegebenenfalls (A4) zunächst in organischen Lösemitteln hergestellt, anschließend neutralisiert und abschließend in neutralisierter Form in Wasser dispergiert.

20

SI

Beispiele für geeignete Neutralisationsmittel (L), sind die vorstehend bei der Herstellung der Komponente (I) beschriebenen Ammoniak, Ammoniumsalze und Amine (Bestandteil (D) der Komponente (I)), wobei die Neutralisation in organischer oder in wäßriger Phase erfolgen kann. Die insgesamt zur Neutralisierung der Bindemittel (A) eingesetzte Menge an Neutralisationsmittel (L) wird so gewählt, daß 1 bis 100 Äquivalente, bevorzugt 50 bis 30 Äquivalente der Säuregruppen der Bindemittel (A) neutralisiert werden.

Darüber hinaus kann das erfindungsgemäße Beschichtungsmittel, bezogen auf seine Gesamtmenge, bis zu 40 Gew.-% Bestandteile (N) enthalten, welche mit aktinischem Licht, insbesondere UV-Strahlung, und/oder Elektronenstrahlung härtbar sind. Diese können in der Komponente (I), (II) und/oder (III), insbesondere in der Komponente (I), enthalten sein. Dies bietet den Vorteil, daß die erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel thermisch härtbar und/oder strahlenhärtbar sind.

Als Bestandteile (N) kommen grundsätzlich alle mit aktinischem Licht und/oder Elektronenstrahlung härtbaren niedermolekularen, oligomeren und polymeren ut Elektronenstrahlung härtbaren Beschichtungsmittel verwendet werden. Diese strahlenhärtbaren Beschichtungsmittel enthalten üblicherweise mindestens ein, bevorzugt mehrere strahlenhärtbare Bindemittel, insbesondere auf Basis ethylenisch ungesättigter Präpolymerer und/oder ethylenisch ungesättigter Oligomerer, gegebenenfalls einen oder mehrere Reaktivverdünner sowie gegebenenfalls einen oder mehrere Photoinitiatoren.

Vorteilhafterweise werden die strahlenhärtbarer Bindemittel als Bestandteile (N) verwendet. Beispiele geeigneter strahlenhärtbarer Bindemittel (N) sind (meth)acrylfunktionelle (Meth)Acrylcopolymere, Polyetheracrylate, Polyesteracrylate, Melaminacrylate, Polyester, Epoxyacrylate, Urethanacrylate, Aminoacrylate, Melaminacrylate, Silikonacrylate und die entsprechenden Methacrylate. Bevorzugt werden Bindemittel (N) eingesetzt, die frei von aromatischen Struktureinheiten sind. Bevorzugt werden daher Urethan(meth)acrylate und/oder Polyester(meth)acrylate, besonders bevorzugt aliphatische Urethanacrylate, eingesetzt.

Die Komponenten (I), (II), (III) und (IV) werden zur Herstellung der Beschichtungsmittel bevorzugt in solchen Mengen eingesetzt, daß das Äquivalentverhältnis von isocyanatreaktiven Gruppen der Bindemittels (A) sowie der Reaktivverdünner zu den vernetzenden Gruppen des Vernetzungsmittels (H) sowie gegebenenfalls (H') zwischen I: 2 von und 2: 1, bevorzugt zwischen I: 1,2 und

1:1,5, liegt.

52

S 0

SI

Die erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel weisen außerdem bevorzugt einen Gesamtgehalt an

- Bindemitteln (A) von 15 bis 60 Gew.-%, bevorzugt von 20 bis 50 Gew.-%,
- Vernetzungsmitteln (F) von 5 bis 30 Gew.-%, bevorzugt von 10 bis 20 Gew.-%,
- organischen Lösemitteln (C) von 5 bis 25 Gew.-%, bevorzugt von 10 bis 20 Gew.-

Wasser von 25 bis 60 Gew.-%, bevorzugt von 30 bis 50 Gew.-%,

- Pigmenten und/oder Füllstoffen (B) von 0 bis 50 Gew.-%, bevorzugt von 0 bis 30
- üblichen Lackadditiven (E) von 0 bis 10 Gew.-%, sowie

,%-.w5D 0E sid

,%-.wəĐ

Bestandteile (N), welche mit aktinischem Licht, insbesondere UV-Strahlung, und/oder Elektronenstrahlung härtbar sind, von 0 bis 40 Gew.-%, bevorzugt von 0

jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht des erfindungsgemäßen Beschichtungsmittels auf.

Die Herstellung der Komponente (I) erfolgt nach dem Fachmann bekannten Methoden durch Mischen und gegebenenfalls Dispergieren der einzelnen Bestandteile. So erfolgt beispielsweise die Einarbeitung von farbgebenden Pigmenten (B) üblicherweise durch Anreiben (Dispergieren) der jeweiligen Pigmente in einem oder mehreren Bindemitteln. Das Anreiben der Pigmente erfolgt mit Hilfe üblicher Vorrichtungen, wie beispielsweise Perlmühlen und Sandmühlen.

30 I

57

50

SI

Die Herstellung der Komponenten (II) und (III) und gegebenenfalls (V) erfolgt ebenfalls nach dem Fachmann gut bekannten Methoden durch Mischen bzw. Dispergieren der einzelnen Bestandteile.

Die erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel werden insbesondere durch folgendes Mischverfahren aus den Komponenten (I), (II), (III) und (IV) hergestellt:

Hierbei kann das Neutralisationsmittel (L.) bereits in den Komponenten (I), (III) und/oder (IV) enthalten sein oder es kann zu den Mischungen (VII) und/oder (III/IV) oder dem erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel (VII/III/IV) hinzugegeben werden.

Wenn ausschließlich nichtionische hydrophile Gruppen (iii) enthaltende Bindemittel (A) verwendet werden, entfällt die Anwendung der Neutralisationsmittel (L).

Die erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel können durch übliche Applikationsmethoden, wie z.B. Spritzen, Rakeln, Streichen, Gießen, Tauchen oder Walzen auf beliebige Substrate, wie z.B. Metall, Holz, Kunststoff, Glas oder Papier, aufgebracht werden.

Beschichtungsmittel üblicherweise bei Temperaturen von unter 120°C, bevorzugt bei Temperaturen von maximal 80°C, gehärtet. Bei ihrer Verwendung in der Autoserienlackierung werden auch höhere Härtungstemperaturen angewendet werden.

30

52

20

ST

S

Die erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel werden vorzugsweise zur Herstellung von Decklackierungen eingesetzt. Die erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel können sowohl bei der Serien- als auch bei der Reparaturlackierung von Automobilkarosserien eingesetzt werden. Sie werden vorzugsweise aber im Bereich der Reparaturlackierung und der Lackierung von Kunststoffteilen eingesetzt.

Die erfindungsgemäßen wäßrigen Beschichtungsmittel können als Füller sowie zur Herstellung einschichtiger Decklackierungen sowie als pigmentierte Basislacke oder insbesondere als Klarlacke in einem Verfahren zur Herstellung einer mehrschichtigen Lackierung eingesetzt werden (Base Coat-Clear Coat-Verfahren).

Beispiel

52

02

SI

ς

Herstellbeispiel 1

Die Herstellung eines Polyacrylatharzes (A1)

und 0,68 kg EEP und wurde während 1,5 Stunden gleichmäßig zudosiert. Monomerzulauf gestartet. Er bestand aus 2,8 kg Hydroxyethylacrylat, 1,36 kg Acrylsäure zudosiert. Nach 2,5 Stunden der Dosierzeit des ersten Monomerzulaufs wurde der zweite Butylperoxiethylhexanoat in 4,48 kg EEP) wurde während 4,5 Stunden gleichmäßig gestartet. Die Initiatorlösung (2,74 Initiatorzulauf -.JT9J kg Laurylmethacrylat und 6,76 kg Hydroxyethylacrylat. Fünf Minuten vor diesem Zulauf Mischung aus 7,13 kg Butylmethacrylat, 5,72 kg Methylmethacrylat, 5,96 kg Styrol, 3,16 erhitzt. Hierzu dosierte man unter Rühren innerhalb von vier Stunden gleichmäßig eine Rückflußkühler wurden 25 kg Ethoxyethylpropionat (EEP) eingewogen und auf 130°C Temperaturmessvorrichtungen, Initiatorzulauf, Monomerzulauf, pun Olheizung In einem für die Polymerisation geeigneten 100 Kilogramm-Stahlreaktor, ausgestattet mit

•

Es resultierte das Polyacrylatharz (A1) mit einem Festkörpergehalt von 79,2 % (eine Stunde, 130° C), einer Säurezahl von 31,1 mg KOH/g und einer Viskosität von 4,4 dPas (55

5 Herstellbeispiel 2

%ig in EEP).

Die Herstellung einer Polyesterharz-Vorstuse

In einem für Polykondensationreaktionen geeigneten 4 Liter-Stahlreaktor wurden 1088 g. Hydroxypivalinsäureneopentylglykolester, 120 g. Phthalsäureanhydrid, 1268 g. ophthalsäure, 21 g. Butylethylpropandiol, 489 g. Neopentylglykol und 113 g. Xylol kontinuierlich entfernt, bis eine Säurezahl von 3,5 mg KOH/g erreicht war. Anschließend wurde mit EEP ein Festkörpergehalt von 79,7% eingestellt. Die Säurezahl des wurde mit EEP ein Festkörpergehalt von 79,7% eingestellt. Die Säurezahl des in EEP).

Herstellbeispiel 3

Polyurethanharzes (A3)

30

52

02

SI

Die Herstellung eines ersindungsgemäß zu verwendenden, in Wasser dispergierten

In einem für die Polyurethanharzsynthese geeigneten 4 Liter-Stahlreaktor wurden 749 g der Polyesterharz-Vorstufe des Herstellbeispiels 2, 6,6 g Ethylbutylpropandiol, 69 g Dimethylolpropionsäure und 318 g m-Tetramethylxylylendiisocyanat vorgelegt und bei 110°C Produkttemperatur reagieren lassen, bis ein konstanter Isocyanatgehalt erreicht war. Danach wurden 101 g Trimethylolpropan in einer Portion zugesetzt, und es wurde bis zur Beendigung der Reaktion weiter erhitzt. Anschließend wurden 31,5 g EEP hinzugegeben. Nach 30minütigem Rühren wurde mit 36,7 g Dimethylethanolamin neutralisiert. Das resultierende Polyurethanharz (A3) wurde bei 90 bis 110°C in 1929,2 g 60°C warmem Wassers dispergiert. Die resultierende Dispersion war frei von Gelteilchen, homogen und

wies einen Festkörpergehalt von 36,1%, eine Säurezahle von 30,3 mg KOH/g und einen pH-Wert von 7,1 auf. Die Dispersionen war länger als vier Wochen bei 40°C lagerstabil.

I loiqzioa

ς

Herstellung eines erfindungsgemäßen Beschichtungsmittels

(I) Die Herstellung der Komponente (I)

Zur Herstellung der Komponente (I) wurden die folgenden Bestandteile durch Mischen ittels eines Rührers (600 U/min) miteinander vermischt:

14 Gewichtsteile des Polyacrylatharzes (A1) des Herstellbeispiels 1,

25 3,6 Gewichtsteile Butylglykolacetat,

3,0 Gewichtsteile Butylglykol,

1,0 Gewichtsteile eines handelsüblichen Benetzungsmittels (Tensid S der Firma Biesterfeld),

0,2 Gewichtsteile eines Verlaufmittels auf Basis eines polyethermodifizierten Dimethylsiloxancopolymerisats (Byk^R 331 der Firma Byk Gulden) und

Dewichtsteile eines fluorhaltigen Verlaufmittels (Fluorad^k FC 430, 10 %ig in Butylglykolacetat, der Firma 3 M).

1.2 Die Herstellung der Komponente (II)

30

20

Zur Herstellung der Komponente (II) wurden 2,9 Gewichtsteile Desmodur^k VPLS 2102 (Polyisocyanat vom Hexamethylendiisocyanat-Allophanat-Typ mit einem Isocyanatgehalt

von 20% und einer Viskosität von weniger als 400 mPas; Firma Bayer), 10,7 Gewichtsteile Tolonate HDTLV (Polyisocyanat vom Hexamethylendiisocyanat-Isocyanurat-Typ mit einem Isocyanatgehalt von 22,5% und einer Viskosität von weniger als 2000 mPas; Firma Rhone-Poulenc) und 1,6 Gewichtsteile Ethoxyethylpropionat miteinander vermischt.

1.3 Die Herstellung der Komponente (III)

Zur Herstellung der Komponente (III) wurden 34,5 Gewichtsteile deionisiertes Wasser, 0,45 Gewichtsteile Dimethylethanolamin, 1,9 Gewichtsteile eines handelsüblichen Entschäumers (Dapral^R T210; Firma Akzo) und 17,5 Gewichtsteile der olyurethanharzdispersion (A3) des Herstellbeispiels 3 miteinander vermischt.

1.4 Die Herstellung der erfindungsgemäß zu verwendenden Komponente (M)

Die Herstellung des Polyacrylatharzes (AI) erfolgte in einem 4 Liter-Stahlreaktor mit Rührer, Rückflußkühler, 2 Monomerzuläufen und einem Initiatorzulauf. Es wurden 385 g n-Butanol vorgelegt und auf 110°C erhitzt. Innerhalb von fünf Stunden wurden eine Mischung von 255 g Butylmethacrylat, 197 g Methylmethacrylat, 181 g Styrol, 113 g Methacrylester 13 (Methacrylsäurealkylester der Firma Rohm & Haas) und 215 g Methacrylester 13 (Methacrylsäurealkylester der Firma Rohm & Haas) und 215 g Lydroxyethylacrylat zudosiert. Nach 3,5 Stunden des ersten Monomerzulaufs wurde ein Lydroxyethylacrylat zudosiert. Nach 3,5 Stunden des ersten Monomerzulaufs wurde ein Sweiter Monomerzulauf aus 113 g Hydroxyethylmethacrylat und 58 g Acrylsäure gestartet und während 1,5 Stunden gleichmäßig zudosiert. Anschließend wurde während zwei Stunden nachpolymensiert. Nach der Neutralisation mit 63 g Dimethylethanolamin wurde noch während 30 Minuten nachgerührt. Das resulüerende neutralisierte Polyacrylatharz (A1-2) wurde im 1338 g deionisiertem Wasser dispergiert. Das organische Lösemittel wurde im Vakuum bis auf einen Restgehalt <1,5% abdestilliert. Nach der Einstellung des Festkörpergehalts mit deionisiertem Wasser auf 39,9% wurde die resultierende Dispersion charakterisiert. Ihr pH-Wert betrug 7,2, die Säutezahl 41,4 mg KOH/g. Sie zeigte ein strukturviskoses Verhalten.

30

52

20

SI

9

CCCT*T0*/7

Die Dispersion war zwar bei sorgfältiger sachgemäßer Handhabung oder unter Teatbedingungen länger als vier Wochen bei 40 °C lagerstabil, indes kam es unter betrieblichen Bedingungen und/oder beim Transport häufig zum Befall durch Mikroorganismen, wodurch die Dispersion unbrauchbar wurde.

Die Dispersion wurde daher mittels eines Scheiben-Zerstäubungstrockners in ein trockenes, feinteiliges, festes Polyacrylat (A1) überführt, dessen Glasübergangstemperatur bei +52 °C lag. Das feinteilige, feste Polyacrylat (A1) war praktisch unbeschränkt lagerfähig und zeigte dabei keinen Befall durch Mikroorganismen. Selbst nach Monaten der Lagerung konnte es ohne Einschränkung für die Herstellung erfindungsgemäßer sechichtungsmittel verwendet werden.

1.5 Die Herstellung des erfindungsgemäßen Klarlacks

Zur Herstellung des erfindungsgemäßen Klarlacks wurden in einem ersten Verfahrensschritt die vorstehend beschriebenen Komponenten (I) und (II) unter Rühren miteinander vermischt, wobei die Komponente (II) in die Komponente (I) eingerührt wurde. Hierdurch resultierte die Mischung (VII).

20 In einem zweiten Verfahrensschrift wurde die Komponente (IV) in der Komponente (III) aufgelöst bzw. dispergiert, wodurch die Mischung (II/IV) resultierte.

In einem Treffen Verfahrensschritt wurde die Mischung (I/II) unter Rühren zur Mischung (IIIIV) hinzugegeben, wodurch der erfindungsgemäße Klarlack resultierte.

Zur Applikation wurde der erfindungsgemäße Klarlack durch Zugabe von Wasser auf eine Viskosität von 35 s (DIN 4-Becher) eingestellt.

1.5 Die Herstellung erfindungsgemäßer Beschichtungen und Prüftafeln

30

52

ST

S

Stahltafeln, welche in üblicher und bekannter Weise mit einem Elektrotauchlack und einem Füller beschichtet waren, wurden mit einem schwarzen Basislack in einer Stärke von 12 bis 15 Mikrometer beschichtet. Der Basislack wurde während zehn Minuten bei 80°C vorgetrocknet. Hiernach wurde der erfindungsgemäße Klarlack in verschiedenen Schichtdicken aufgetragen.

Hiernach wurden die Stahltafeln während 15 Minuten bei Raumtemperatur und während 10 Minuten bei 60° C getrocknet und anschließend bei 140° C eingebrannt.

Der Verlauf des Klarlacks war hervorragend, ebenso der optischen Gesamteindruck.

Die Kochergrenze lag bei ca. 60 Mikrometer; es traten nur wenige feine Nadelstiche auf.

Der Glanz wurde bei 20° nach DIN 67530 zu gehen 87 bestimmt.

Die Grauschleier wurden mit dem Haze-Meßgerät Microglass Haze der Firma Byk-Gardner gemessen; bei beiden Beispielen lag der Wert unter 20.

Die Benzinfestigkeit wurde wie folgt getestet: die lackierten Prüftafeln wurden während 24.

Stunden bei 23°C an der Luft getrocknet. Hiernach wurden Filterpads mit einem Durchmesser von 2,3 cm auf die Prüftafeln gelegt. Mit einer Pipette wurden 0,75 ml superbenzin (nicht älter als vier Wochen) auf die Filterpads geträufelt, wonach sofort mit die Filterpads wieder entfernt. Das überschüssige Superbenzin wurde entfernt, und die die Filterpads wieder entfernt. Das überschüssige Superbenzin wurde entfernt, und die Einwirkstellen wurden sofort auf Markierungen untersucht. Es waren keine Markierungen zu sehen.

52

0.2

SI

atentansprüche	ď
----------------	---

Bindemittel (A),

Harz mit funktionellen Gruppen, die mit Isocyanatgruppen reagieren, als eine Komponente, enthaltend mindestens ein oligomeres oder polymeres (I) ς Aus mindestens vier Komponenten bestehendes Beschichtungsmittel, enthaltend

Vernetzungsmittel (F), Polyisocyanat eine Komponente, enthaltend mindestens ein sis (II)

hierin gelösten oder dispergierten Acrylatcopolymerisaten (AX), und eine Komponente, welche Wasser enthält und im wesentlichen frei ist von (III)

oder dispergierbares, feinteiliges, festes Bindemittel (A) enthält. eine feinteilige, feste Komponente, welche mindestens ein wasserlösliches (VI)

beschichtenden Oberfläche und Aushärten der resultierenden Naßschicht, dadurch Komponenten, Applizieren des resultierenden Beschichtungsmittels auf der zu Vermischen qnıcp Beschichtungsmittel pestehenden Verfahren zur Herstellung einer Beschichtung aus einem aus mindestens vier

gekennzeichnet, daß man hierbei

vermischt, wodurch die Mischung (VII) resultiert; enthaltend mindestens ein Polyisocyanat als Vernetzungsmittel (F), reagieren, als Bindemittel (A), mit mindestens einer Komponente (II), polymeres Harz mit funktionellen Gruppen, die mit Isocyanatgruppen mindestens eine Komponente (I), enthaltend mindestens ein oligomeres oder

einer feinteiligen, festen Komponente (IV), welche mindestens ein mindestens eine Komponente (III), welche Wasser enthält, mit mindestens (7

30

(1

52

50

SI

7.

wasserlösliches oder dispergierbares, feinteiliges, festes Bindemittel (A) enthält, vermischt, wodurch die Mischung (III/IV) resultiert; wonach man

 \lesssim die Mischung (I/II) in der Mischung (III/IV) oder

entweder

die Mischung (III/IV) in der Mischung (I/II) dispergiert und/oder löst, wodurch

5) das Beschichtungsmittel (IVIIIIIV) resultiert.

Wm 166

Das Beschichtungsmittel nach Anspruch I oder das Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die feinteilige, feste Komponente (IV) durch Sprühtrockung oder Gefriertrocknung von Lösungen, Emulsionen oder Dispersionen der Bindemittel (A) oder Fällung von Bindemitteln (A) aus ihrer Lösung, Dispersion oder Emulsion, Emulsions- oder Fällungspolymerisation der Bindemittel (A) oder durch Vermahlen der Bindemitteln (A), herstellbar ist.

SI

Das Beschichtungsmittel nach Anspruch I oder 3 oder das Verfahren nach Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den funktionellen Gruppen, die mit Isocyanatgruppen reagieren, um Hydroxylgruppen handelt.

05

Das Beschichtungsmittel nach einem der Ansprüche 1, 3 oder 4 oder das Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (III) mindestens ein Bindemittel (A) enthält.

SZ

.9

.ζ

Das Beschichtungsmittel nach einem der Ansprüche 1 oder 3 bis 5 oder das Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (I) mindestens ein in Wasser lösliches oder dispergierbares Bindemittel (A) und/oder die Komponente (III) mindestens ein in Wasser gelöstes

3 0

oder dispergiertes Bindemittel (A) enthalten.

)as Beschichtungsmittel oder das Verfahren nach Anspruch 8, dadurch	6 [.] I	
nthalten.	ə <u>ç</u>	52
ii) nichtionische hydrophile Gruppen, insbesondere Poly(alkylenether)-		
nd/oder	n (D Z
 i) funktionelle Gruppen, die durch Neutralisationsmittel in Anionen überführt werden können, und/oder anionische Gruppen, insbeondere Carbonsäure- und/oder Carboxylatgruppen, 	i)	
der ·		ST
funktionelle Gruppen, die durch Neutralisationsmittel und/oder Quaternisierungsmittel in Kationen überführt werden können, und/oder kationische Gruppen, insbesondere Sulfoniumgruppen,		OT
as Beschichtungsmittel oder das Verfahren nach Anspruch 6 oder 7, dadurch Kennzeichnet, das die Bindemittel (A) entweder		
Kennzeichnet, daß mindestens eines der Bindemittel (A) der Komponente (III) r in der Komponente (III) gelösten oder dispergierten Komponente (IV) tstammt.	əg əg	S
sa Beschichtungsmittel oder das Verfahren nach Anspruch 5 oder 6, dadurch	J. Ds	

gekennzeichnet, daß die Bindemittel (A) Carbonsäure- und/oder Carboxylatgruppen

30

(ii) enthalten.

enthalten. 57 und einer Säurezahl von 5 bis 150 mgKOH/g zwischen 1000 und 30.000 Dalton, einer OH-Zahl von 20 bis 200 mgKOH/g des Polyurethanharz (A3) mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn Hydroxylgruppen und Carbonsäure- und/oder Carboxlylatgruppen enthaltendispergierbares, oder Igsliches Lösemitteln wasserverdünnbaren 20 (A3) mindestens ein in einem oder mehreren organischen, gegebenenfalls und einer Säurezahl von 5 bis 150 mgKOH/g und/oder zwischen 1000 und 30.000 Dalton, einer OH-Zahl von 30 bis 250 mgKOH/g des Polyesterharz (A2) mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht Mn SI Hydroxylgruppen und Carbonsäure- und/oder Carboxlylatgruppen enthalten-Lösemitteln wasserverdünnbaren dispergierbares, oder lösliches (A2) mindestens ein in einem oder mehreren organischen, gegebenenfalls rod/oder von 40 bis 200 mgKOH/g und einer Säurezahl von 5 bis 150 mgKOH/g Molekulargewicht Mn zwischen 1000 und 30.000 Dalton, einer OH-Zahl enthaltendes Acrylatcopolymerisat (A1) mit einem zahlenmittleren Carbonsäurepun Hydroxylgruppen Carboxlylatgruppen nud/oder wasserverdünnbaren dispergierbares, lösliches Lösemitteln 5 oder (A1) mindestens ein in einem oder mehreren organischen, gegebenenfalls gekennzeichnet, daß die Komponente (I), (III) und/oder (IV) als Bindemittel (A) Das Beschichtungsmittel oder das Verfahren nach Anspruch 9, dadurch 10.

30

11.

Komponente (III) ein Teil der Bindemittel (A) in Pulverslurry-Teilchen vorliegen.

Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß in der

Das Beschichtungsmittel nach einem der Ansprüche I oder 3 bis 10 oder das

Das Beschichtungsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponenten (I) und/oder (III) als weiteres Vernetzungsmittel (F) mindestens eine Epoxidverbindung mit mindestens ein Epoxidgruppen pro Molekül, mindestens ein Aminoplastharz, mindestens ein blockiertes Polyisocyanat, mindestens ein Tris(alkoxycarbonylamino)triazin, mindestens ein Siloxan und/oder mindestens ein beta-Hydroxyalkylamid enthalten und/oder daß die Komponete (II) mindestens ein blockiertes Polyisocyanat als weiteres Vernetzungsmittel (F) enthält.

10 15.

S

.11

Verwendung der Beschichtungsmittel gemäß einem der Ansprüche I oder 3 bis 11 oder des Verfahrens gemäß einem der Ansprüche 2 bis 11 in der Autoserienlackierung, der Reparaturlackierung, insbesondere der Autoreparaturlackierung, und der Beschichtung von Kunststoffen als Decklacke und/oder Füller.

13.

Autoserien- und Autoreparaturlackierungen, Beschichtungen von Kunsstoffen, Decklacke und Füller, herstellbar aus Beschichtungsmitteln gemäß einem der Ansprüche I oder 3 bis 11 und/oder mit Hilfe des Verfahrens gemäß einem der Ansprüche 2 bis 11.

20

SI

Gegenstände, insbesondere Automobile, welche Autoserien- und Autoreparaturlackierungen, Beschichtungen von Kunsstoffen, Decklacke und/oder Füller gemäß Anspruch 13 enthalten.



4 .

Aus mindestens vier Komponenten bestehendes Beschichtungsmittel, Verfahren zu seiner Herstellung sowie seine Verwendung

Sammenfassung

(VU/II/IV) auf die zun beschichtende Oberfläche appliziert und die Vabschicht härtet. (III/IV) in der Mischung (VIII) dispergiert undvoder löst; die resultierende Mischung man entweder (3) die Mischung (VII) in der Mischung (II/IV) oder (4) die Mischung festes Bindemittel (A) enthalt, vermischt, wodurch die Mischung (III/IV) resultiert; wonach Komponente (IV), welche mindestens ein wasserlösliches oder dispergierbares, feinteiliges, eine Komponente (III), welche Wasser enthält, mit mindestens einer feinteiligen, festen Vernetzungsmittel (F), vermischt, wodurch die Mischung (VII) resultiert; (2) mindestens mit mindestens einer Komponente (II), enthaltend mindestens ein Polyisocyanat als Harz mit funktionellen Gruppen, die mit Isocyanatgruppen reagieren, als Bindemittel (A), mindestens eine Komponente (I), enthaltend mindestens ein oligomeres oder polymeres mindestens vier Komponenten bestehenden Beschichtungsmittel, bei dem man (1) (A) enthält; sowie ein Verfahren zur Herstellung einer Beschichtung aus einem aus Welche mindestens ein wasserlösliches oder dispergierbares, feinteiliges, festes Bindemittel plösten oder dispergierten Bindemitteln (A), und eine feinteilige, feste Komponente (IV), eine Komponente (III), welche Wasser enthält und im wesentlichen frei ist von hierin eineKomponente (II), enthaltend mindestens ein Polyisocyanat als Vernetzungsmittel (F), funktionellen Gruppen, die mit Isocyanatgruppen reagieren, als Bindemittel (A), eineKomponente (I), enthaltend mindestens ein oligomeres oder polymeres Harz mit Aus mindestens vier Komponenten bestehendes Beschichtungsmittel, enthaltend

52

07

SI

S

